



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification Internationale des brevets 6: C12N 15/74, 15/31, C07K 14/35, A61K 48/00, 39/04, C07K 19/00, C12Q 1/68, C07K 16/12, G01N 33/50, 33/53 // C12N

A2

(11) Numéro de publication internationale:

WO 99/09186

(43) Date de publication internationale: 25 février 1999 (25.02.99)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR98/01813

(22) Date de dépôt international:

15/52, 15/65

14 août 1998 (14.08.98)

(30) Données relatives à la priorité:

97/10404 97/11325

14 août 1997 (14.08.97) FR 11 septembre 1997 (11.09.97)

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT PASTEUR [FR/FR]; 28, rue du Docteur Roux, F-75015 Paris (FR).

(72) Inventeurs: et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): GICQUEL, Brigitte [FR/FR]; 8, rue Daguerre, F-75014 Paris (FR). PORTNOI, Denis [FR/FR]; 7, rue Simon Lefranc, F-75004 Paris (FR). LIM, Eng-Mong [KH/FR]; 20, rue Georges Pitard, F-75015 Paris (FR). PELICIC, Vladimir [FR/FR]; 28, rue de Chateaudur, F-75009 Paris (FR). GUIGUENO, Agnès [FR/FR]; 26-28, rue Gambetta, F-62026 Arras (FR). GOGUET DE LA SALMONIERE, Yves [FR/FR]; 30, rue Lournel, P-75015 Paris (FR).

(74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IB, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BP, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

Avec une indication relative à du matériel biologique déposé, fournie selon la règle 13bis, séparément, et non avec la description.

(54) Title: POLYPEPTIDE NUCLEIC SEQUENCES EXPORTED FROM MYCOBACTERIA, VECTORS COMPRISING SAME AND USES FOR DIAGNOSING AND PREVENTING TUBERCULOSIS

(54) Titre: SEQUENCES NUCLEIQUES DE POLYPEPTIDES EXPORTES DE MYCOBACTERIES, VECTEURS LES COMPRENANT ET APPLICATIONS AU DIAGNOSTIC ET A LA PREVENTION DE LA TUBERCULOSE

(57) Abstract

The invention concerns recombinant vectors replicated in mycobacteria, a set of sequences coding for exported polypeptides detected by fusion with alkaline phosphatase, in particular one polypeptide, called DP428, of about 12 kD corresponding to an exported protein found in mycobacteria belonging to the Mycobacterium tuberculosis complex. The invention also concerns methods and kits for detecting in vitro the presence of a mycobacterium and in particular a mycobacterium belonging to the Mycobacterium tuberculosis complex in a biological sample using said polypeptides, their fragments or polynucleotides coding for the latter. The invention also concerns immunogenic or vaccine compositions for preventing and/or treating infections caused by mycobacteria and in particular a mycobacterium belonging to said complex, particularly tuberculosis.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet des vecteurs recombinants se réplicant chez les mycobactéries, un ensemble de séquences codant pour des polypeptides exportés détectés par des fusions avec la phosphatase alcaline, notamment un polypeptide, dénommé DP428, d'environ 12kD correspondant à une protéine exportée retrouvée dans les mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium suberculosis. L'invention concerne également des procédés et des kits de détection in vitro de la présence d'une mycobactérie et en particulier une mycobactérie appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique utilisant lesdits polypeptides, leurs fragments ou des polynucléotides codant pour ces derniers. L'invention vise des compositions immunogènes ou vaccins pour la prévention et/ou le traitement d'infections provoquées par des mycobactéries et en particulier une mycobactérie appartenant audit complexe, en particulier la tuberculose.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Limanie	SK	Slovaquio
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australio	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
ΑZ	Azerbaldjan	GB	Royaume-Uni	MC	Мопасо	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbado	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistaq
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Paso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
ВJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israēl	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Blats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Керуа	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Pédération de Russie		
DE	Allemagne	и	Liechtensteln	SD	Soudan		
DK	Danemark	. LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

I

Séquences nucléiques de polypeptides exportés de mycobactéries, vecteurs les comprenant et applications au diagnostic et à la prévention de la tuberculose.

5 L'invention pour objet a đe nouveaux vecteurs recombinants de criblage, de clonage et/ou d'expression se répliquant chez les mycobactéries. Elle a également pour objet un ensemble de séquences codant pour des polypeptides exportés détectés par des fusions avec la phosphatase alcaline et dont l'expression est régulée (induite ou 10 réprimée) ou constitutive lors de l'ingestion mycobactéries par les macrophages. L'invention également un polypeptide, dénommé DP428, d'environ 12kD correspondant à une protéine exportée retrouvée dans les mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium 15 tuberculosis. L'invention vise aussi un polynucléotide comprenant une séquence codant pour ce polypeptide. Elle concerne également l'utilisation du polypeptide ou de fragments de celui-ci et des polynucléotides codant pour ces derniers (ou encore les polynucléotides complémentaires à ces derniers) pour la réalisation de moyens de détection in vitro, ou in vivo de la présence d'une mycobactérie appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique ou pour la détection de réactions de l'hôte infecté par ces espèces bactériennes. L'invention vise enfin l'utilisation du polypeptide ou de fragments de celui-ci ainsi que des polynucléotides codant pour ces derniers en tant que moyens destinés à la préparation d'une composition immunogène, susceptible d'induire une réponse immunitaire dirigée contre les mycobactéries appartenant au 30 complexe Mycobacterium tuberculosis, composition vaccinale pour la prévention et/ou traitement d'infections provoquées par des mycobactéries appartenant audit complexe, en particulier la tuberculose.

WO 99/09186

20

T/FR98/01813

La présente invention a aussi pour but d'utiliser ces séquences (polypeptidiques et polynucléotidiques) comme cible pour la recherche de nouveaux inhibiteurs de la croissance et de la multiplication des mycobactéries et de leur maintien chez l'hôte, ses inhibiteurs pouvant servir d'antibiotiques.

2

Le genre Mycobacterium, qui comprend au moins 56 espèces différentes, inclut des pathogènes humains majeurs tels que M. leprae et M. tuberculosis, les agents responsables de la lèpre et de la tuberculose, qui restent des problèmes graves de santé publique dans le monde entier.

La tuberculose continue d'être un problème de santé publique dans le monde. Aujourd'hui, cette maladie est la cause de 2 à 3 millions de morts dans le monde et environ 8 millions de nouveaux cas sont observés chaque année (Bouvet, 1994). Dans les pays développés M. tuberculosis est la cause la plus commune des infections mycobactériennes. En France il apparaît environ 10 000 nouveaux cas par an et parmi les maladies à déclaration obligatoire c'est la tuberculose qui comprend le plus grand nombre de cas. La vaccination par le BCG (Bacille de Calmette et Guérin), une souche avirulente dérivée de M. bovis et qui est très utilisée comme vaccin contre la tuberculose, est loin d'être efficace au sein de toutes les populations. Cette efficacité varie environ de 80 % dans les pays occidentaux comme l'Angleterre, à 0 % en Inde (résultats du dernier essai de vaccination à Chingleput., publiés en 1972 dans Indian J. Med. Res.). De plus, l'apparition de souches de M. tuberculosis résistantes aux antituberculeux et le risque accru chez les patients immunodéprimés, patients atteints du SIDA, de développer une tuberculose, rendent nécessaire la mise au point de méthodes rapides, spécifiques et fiables pour le diagnostic de la tuberculose et la mise au point de nouveaux vaccins. Par exemple, une étude épidémiologique réalisée en Floride, et dont les résultats ont été publiés en 1993 dans AIDS thérapies, a montré que 10 % des malades atteints de SIDA sont atteints de tuberculose au moment du diagnostic du SIDA ou 18 mois avant celui-ci. Chez ces malades, la tuberculose apparaît dans 60 % des cas sous une forme disséminée donc non repérable par les critères de diagnostic classiques comme la radiographie pulmonaire ou l'analyse de crachats.

Actuellement, une certitude sur le diagnostic apporté par la mise en évidence de bacilles cultivables dans un prélèvement provenant du malade n'est obtenue que pour moins de la moitié des cas de tuberculose, même dans les cas de tuberculose pulmonaire. Le diagnostic de la tuberculose et des autres mycobactéries apparentées est donc difficile à réaliser, et cela pour différentes raisons: les mycobactéries sont souvent présentes en faible quantité, leur temps de génération est très long (24h pour M. tuberculosis) et leur culture est difficile. (Bates et al., 1986).

25

15

D'autres techniques sont utilisables en clinique, pour identifier une infection mycobactérienne :

a) L'identification directe des microorganismes au microscope ; cette technique est rapide, mais ne permet pas l'identification de l'espèce mycobactérienne observée et manque de sensibilité (Bates, 1979).

Les cultures, lorsqu'elles sont positives, ont une spécificité approchant 100 % et permettent l'identification de l'espèce mycobactérienne isolée ; néanmoins, comme précisé ci-dessus, la croissance des mycobactéries in vitro est longue (ne peut être réalisée qu'en 3 à 6 semaines de

cultures répétées (Bates, 1979 ; Bates et al., 1986)) et coûteuse.

b) Les techniques sérologiques peuvent s'avérer utiles dans certaines conditions, mais leur utilisation est parfois limitée par leur sensibilité et/ou leur spécificité faibles (Daniel et al., 1987).

c) La présence de mycobactéries au sein d'un échantillon biologique peut aussi être déterminée par 10 hybridation moléculaire avec de l'ADN ou de l'ARN en utilisant des sondes d'oligonucléotides spécifiques des séquences recherchées (Kiehn et al., 1987 ; Roberts et al., 1987 ; Drake et al., 1987). Plusieurs études ont montré l'intérêt de cette technique pour le diagnostic des infections à mycobactéries. Les sondes utilisées sont constituées d'ADN, d'ARN ribosomique ou de fragments d'ADN mycobactériens provenant de banque de gènes. Le principe de ces techniques repose sur le polymorphisme des séquences 20 nucléotidiques des fragments utilisés polymorphisme des régions avoisinantes. Dans tous les cas, elles nécessitent l'utilisation de cultures et ne sont pas applicables directement sur les échantillons biologiques.

La faible quantité de mycobactéries présentes au sein 25 d'un échantillon biologique et en conséquence la quantité faible d'ADN cible à détecter dans cet échantillon peut nécessiter le recours à une amplification spécifique in vitro de l'ADN cible avant sa détection à l'aide de la nucléotidique 30 et en utilisant des d'amplification in vitro telles que la PCR (amplification en chaîne à la polymérase. L'amplification spécifique de l'ADN par la technique PCR peut constituer la première étape d'un procédé de détection de la présence d'un ADN mycobactérien dans un échantillon biologique, la détection proprement dite de l'ADN amplifié étant effectuée dans un

second temps à l'aide d'une sonde oligonucléotidique capable de s'hybrider spécifiquement à l'ADN amplifié.

Un test de détection de mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis, par hybridation sandwich (test utilisant une sonde de capture et une sonde de détection) a été décrit par Chevrier et al. en 1993. le complexe de Mycobacterium tuberculosis est un groupe de mycobactéries qui comprend M. bovis-BCG, M. bovis, M. tuberculosis, M. africanum et M. microti.

10

Un procédé de détection de faibles quantités de mycobactéries, appartenant au complexe tuberculosis, par amplification génique et hybridation directement sur des échantillons biologiques a été mis au point. Ledit procédé 15 utilise la séquence d'insertion IS6110 (Brevet européen EP 0 490 951 B1). Thierry et al. ont décrit en 1990 une séquence spécifique du complexe Mycobacterium tuberculosis nommée IS 6110. Certains auteurs ont proposé ...d 'amplifier spécifiquement l'ADN provenant 20 Mycobacterium en utilisant des amorces nucléiques dans une méthode d'amplification, telle que la réaction polymérase en chaîne (PCR). Patel et al. ont décrit en 1990 l'utilisation de plusieurs amorces nucléiques choisies à partir d'une séquence connue en tant que sonde dans 25 l'identification de M. tuberculosis. Cependant, la longueur des fragments obtenus en utilisant ces amorces était différente de la longueur théorique attendue et plusieurs fragments de taille variable étaient obtenus. De plus, les auteurs ont observé l'absence d'hybridation des produits amplifiés avec le plasmide ayant servi à déterminer les amorces. Ces résultats indiquent que ces amorces ne seraient pas appropriées dans la détection de la présence tuberculosis dans un échantillon biologique et confirment la nature critique du choix des amorces. La même année, J.L. Guesdon et D. Thierry ont décrit une méthode de WO 99/09186

détection de M. tuberculosis, de grande sensibilité, par amplification d'un fragment d'ADN de M. tuberculosis localisé au sein de la séquence IS6110 (Brevet européen EP 461 045) à l'aide d'amorces générant des fragments d'ADN amplifié de longueur constante, même lorsque le choix des amorces conduisait à l'amplification de fragments longs (de l'ordre de 1000 à 1500 bases) où le risque d'interruption de la polymérisation est élevée en raison des effets de la structure secondaire de la séquence. D'autres amorces spécifiques de la séquence IS6110 sont décrites dans le brevet européen N° EP-0490 951.

Les inventeurs ont montré (résultats non publiés) que certains isolats cliniques de Mycobacterium tuberculosis étaient exempts de la séquence d'insertion IS6110 et ne pouvaient donc être détectés à l'aide des oligonucléotides spécifiques de cette séquence pouvant conduire ainsi à des résultats de diagnostic faussement négatifs. Ces résultats confirment une observation similaire faite par Yuen et al. en 1993. L'impossibilité de détecter ces souches pathogènes potentiellement présentes dans un échantillon biologique prélevé sur un patient est ainsi susceptible de conduire à des difficultés voire des erreurs de diagnostic. La disponibilité de plusieurs séquences spécifiques du Bacille de la tuberculose, à l'intérieur desquelles des amorces appropriées pour l'amplification seront choisis, importante. La séquence DP428 décrite ici pourra être utilisée.

M. bovis et M. tuberculosis, les agents causals de la tuberculose, sont des bactéries facultatives intracellulaires.

Ces agents ont développé des mécanismes pour assurer
35 leur survie et leur réplication à l'intérieur du
macrophage, un des types cellulaires qui est supposé

éradiquer l'invasion par des microorganismes. Ces agents sont capables de moduler l'évolution normale de leur phagosome et de les empêcher de se différencier en un compartiment acide riche en hydrolase (Clemens, 5 Clemens et al., 1996; Sturgill-Koszycki et al., 1994 et Xu et al., 1994). Cependant, cette modulation n'est possible que si la bactérie est vivante au sein du phagosome, suggérant que des composés synthétisés de manière active et/ou sécrétés à l'intérieur de la cellule font partie de ce mécanisme. Des protéines exportées sont probablement impliquées dans ce mécanisme. En dépit des problèmes majeurs de santé liés à ces organismes pathogènes, on sait peu de choses sur leurs protéines exportées sécrétées. Des analyses en SDS-PAGE de filtrat de culture de M. tuberculosis montrent au moins 30 protéines sécrétées (Altschul et al., 1990; Nagal et al., 1991 et Young et al., 1992). Certaines d'entre elles ont été caractérisées, leurs gènes clonès et séquencés (Borremans et al., 1989; Wiker et al., 1992 et Yamaguchi et al., 1989). D'autres, 20 bien qu'il s'agisse d'antigènes immunodominants d'importance majeure pour induire une immunité protectrice (Anderson et al.,1991 et Orme et al., 1993), ne sont pas totalement identifiés. En outre, il est probable que de nombreuses protéines exportées restent fixées sur membrane cellulaire et par conséquent ne soient pas 25 présentes dans les surnageants de culture. Il a été montré que les protéines localisées à la surface externe de diverses bactéries pathogènes, telles que l'invasine de 103 kDa de Yersina Pseudotuberculosis (Isberg et al., 1987) ou l'internaline de 80 kDa de Listeria monocytoqenes (Gaillard et al., 1991 et Dramsi et al., 1997) jouent un rôle important dans les interactions avec les cellules hôtes et conséquent, dans la pathogénicité l'induction de réponses protectrices. Ainsi, une protéine la membrane pourrait être importante l'infection à M. tuberculosis comme pour l'induction de réponse protectrice contre cette infection. Ces protéines pourraient revêtir un intérêt certain pour la préparation de vaccins.

5 Récemment, il a été décrit l'adaptation mycobactéries d'une méthodologie génétique pour l'identification et la sélection phénotypique de protéines exportées (Lim et al., 1995). Cette méthode utilise la phosphatase alkaline (PhoA) périplasmique d'E. coli. Un vecteur plasmidique a été construit permettant la fusion de gènes entre un gène PhoA tronqué et des gènes codant pour des protéines exportées (Manoil et al., 1990).

Par cette méthode, il a pu être identifié un gène de M. tuberculosis (erp (Berthet et al., 1995)) présentant des homologies avec une protéine exportée de 28 kDa de M. leprae, qui est une cible fréquente des réponses humorales de la forme lépromateuse de la lèpre. Une protéine présentant des motifs aminoacides caractéristiques de la désaturase de plante (des) a aussi été caractérisée par la technique de fusion avec PhoA.

Cependant, cette méthode génétique d'identification de protéines exportées ne permet pas d'évaluer facilement l'expression intracellulaire des gènes correspondants. Une telle évaluation est d'une importance primordiale à la fois pour la sélection de bons candidats vaccins et pour la compréhension des interactions entre les bactéries et leurs cellules hôtes. L'induction de l'expression de facteur de virulence par contact de cellule cible pathogène a été décrite. C'est le cas par exemple pour les facteurs de virulence Yops (Petersson et al., 1996) de Yersinia pseudotuberculosis. Shigella par contact avec les cellules cibles relargue les protéines Ipa dans le milieu de culture, et Salmonella synthétise de nouvelles structures

de surface.

Compte tenu de ce qui précède, il existe aujourd'hui un grand besoin de développer de nouveaux vaccins contre les mycobactéries pathogènes ainsi que de nouveaux tests de diagnostic spécifiques, fiables et rapides. Ces développements nécessitent la mise au point d'outils spécifiques encore plus performants permettant, d'une part, d'isoler ou d'obtenir des séquences de nouveaux polypeptides spécifiques, notamment immunogènes, d'autre part, de mieux comprendre le mécanisme interactions entre les bactéries et leurs cellules hôtes comme notamment l'induction de l'expression de facteur de virulence . Ceci est précisément l'objet de la présente invention.

Les inventeurs ont défini et réalisé dans ce but de nouveaux vecteurs permettant le criblage, le clonage et/ou l'expression de séquences d'ADN de mycobactéries afin d'identifier parmi ces séquences, des acides nucléiques codant pour des protéines d'intérêt, de préférence des protéines exportées, pouvant être localisées sur la membrane bactérienne et/ou sécrétées, et d'identifier parmi ces séquences celles qui sont induites ou réprimées lors de l'infection (croissance intracellulaire).

Description

La présente invention décrit l'utilisation du gène rapporteur phoA chez les mycobactéries. Il permet d'identifier des systèmes d'expression et d'exportation dans un contexte mycobactérien. Beaucoup de gènes ne sont exprimés que dans un tel contexte, ce qui montre l'avantage de la présente invention. Au cours du clonage de segments d'ADN de souches du complexe M. Tuberculosis en fusion avec phoA dans une autre mycobactérie comme M. smegmatis, le

début du gène, ses régions régulatrices et son régulateur seront clonés ce qui permettra d'observer une régulation. Si cette régulation est positive, le clonage du régulateur constituera un avantage pour observer l'expression et l'exportation.

Dans le contexte de l'invention, on entend par mycobactérie toutes les mycobactéries appartenant aux diverses espèces énumérées par Wayne L. G. and Kubica G. P. (1980). Family Mycobacteriaceae in Bergey's manual of systematic bacteriology, J. P. Butler Ed. (Baltimore USA: Williams et Wilkins P. 1436-1457).

Dans certains cas les gènes clonés sont soumis dans leur hôte d'origine à une régulation négative rendant l'observation de l'expression et de l'exportation difficile chez l'hôte d'origine. Dans ce cas, le clonage du gène en absence de son régulateur négatif, dans un hôte ne le contenant pas, constituera un avantage.

20

L'invention vise aussi de nouveaux polypeptides et de nouveaux polynucléotides de mycobactéries ayant pu être isolés au moyen des vecteurs précédents et susceptibles d'entrer dans la réalisation de compositions pour la détection d'une infection par des mycobactéries, ou pour la protection contre une infection due à des mycobatéries ou pour la recherche d'inhibiteurs comme cela est décrit précédemment pour DP428.

30

L'invention a donc pour objet un vecteur recombinant de criblage, de clonage et/ou d'expression, caractérisé en ce qu'il se réplique chez des mycobactéries et en ce qu'il contient :

35

- 1) un réplicon fonctionnel chez les mycobactéries ;
- 2) un marqueur de sélection ;

1.5

11

- 3) une cassette rapporteur comprenant :
 - a) un site de clonage multiple (polylinker),
- b) éventuellement un terminateur de transcription actif chez les mycobactéries, en amont du polylinker,
 - c) une séquence nucléotidique codante issue d'un gène codant pour un marqueur d'expression, d'exportation et/ou de sécrétion de protéine, ladite séquence nucléotidique étant dépourvue de son codon d'initiation et de ses séquences de régulation, et
 - d) une séquence nucléotidique codante issue d'un gène codant pour un marqueur d'activité de promoteurs contenus dans le même fragment, ladite séquence nucléotidique étant pourvue de son codon d'initiation. Eventuellement, le vecteur recombinant contient également un réplicon fonctionnel chez E. coli.

De manière préférée, le marqueur d'exportation et/ou de sécrétion est placé dans la même orientation que le marqueur d'activité de promoteurs.

Préférentiellement, le vecteur recombinant de criblage selon l'invention comprendra, en outre, un terminateur de transcription placé en aval du marqueur d'activité de promoteurs, ce qui est de nature à permettre l'obtention de transcrits courts qui se révèlent plus stables et qui, par conséquent, permettent un plus haut niveau d'expression des produits de traduction.

- Le marqueur d'exportation et/ou de sécrétion est une séquence de nucléotides dont l'expression suivie de l'exportation et/ou de la secrétion dépend des éléments de régulation qui contrôlent son expression.
- Par "séquences ou éléments de régulation de l'expression de la production de polypeptides et de sa localisation", on entend une séquence promotrice de la

transcription, une séquence comprenant le site de liaison au ribosome (RBS), les séquences responsables de l'exportation et/ou la sécrétion telles que la séquence dite séquence signal.

5

Un premier marqueur intéressant d'exportation et/ou d'expression est une séquence codante issue du géne phoA. Le cas échéant, elle est tronquée de telle façon que l'activité phosphatase alcaline est cependant susceptible d'être restaurée lorsque la séquence codante tronquée est placée sous le contrôle d'un promoteur et d'éléments de régulation appropriés.

D'autres marqueurs d'exposition, d'exportation et/ou de sécrétion peuvent être utilisés. On citera à titre d'exemples une séquence du gène β -agarase, de la nucléase d'un staphylocoque ou d'une β -lactamase.

Parmi les marqueurs intéressants d'activité de promoteurs contenus dans le même fragment, on préfère une séquence codante issue du géne luc de luciférase de luciole pourvue de son codon d'initiation.

D'autres marqueurs d'activité de promoteurs contenus 25 dans-le même fragment peuvent être utilisés. On citera à titre d'exemples une séquence du gène de la GFP (Green Fluorescent Protein).

Le terminateur de transcription doit être fonctionnel chez les mycobactéries. Un terminateur avantageux est à cet égard le terminateur du coliphage T4 (tT4). D'autres terminateurs appropriés pour la réalisation de l'invention peuvent être isolés en utilisant la technique présentée dans les exemples, par exemple au moyen d'une cassette "omega" (Prentki et al., 1984).

Un vecteur particulièrement préféré pour la réalisation de l'invention est un plasmide choisi parmi les plasmides suivants déposés à la CNCM (Collection Nationale de Cultures de Microorganismes, 25 rue de Docteur Roux, 75724 Paris cedex 15, France) :

- a) pJVEDa déposé à la CNCM sous le N° I-1797, le 12/12 1996,
- b) pJVEDb déposé à la CNCM sous le N° I-1906, le 25 $_{10}$ juillet 1997,
 - c) pJVEDc déposé à la CNCM sous le N° I-1799 , le 12/12 1996.

Pour la sélection, ou l'identification de séquences d'acides nucléiques de mycobactéries codant 15 pour susceptibles d'être polypeptides incorporés dans compositions immunogènes, ou antigéniques pour la détection d'une infection, ou susceptibles d'induire ou de réprimer un facteur de virulence de mycobactéries, le vecteur de d'invention comprendra, en l'un des sites de clonage multiple du polylinker, une séquence de nucléotides d'une mycobactérie chez laquelle on détecte la présence de séquences correspondant à des polypeptides exportés et/ou sécrétés pouvant être induits ou réprimés l'infection, ou encore exprimés ou produits de façon 25 constitutive, leurs séquences promotrices régulatrices associées susceptibles de permettre ou de favoriser l'exportation et/ou la sécrétion desdits polypeptides d'intérêt, ou tout ou partie de gènes d'intérêt codant pour lesdits polypeptides.

De préférence, cette séquence est obtenue par fragmentation physique ou par digestion enzymatique de l'ADN génomique ou de l'ADN complémentaire d'un ARN d'une mycobactérie, de préférence M. tuberculosis ou choisie parmi M. africanum, M. bovis, M. avium ou M. leprae.

Les vecteurs de l'invention peuvent en effet également être utilisés pour déterminer la présence de séquences d'intérêt, de préférence correspondant à des protéines exportées et/ou sécrétées, et/ou capables d'être induites ou réprimées ou produites de façon constitutive lors de l'infection, notamment lors de la phagocytose par les macrophages, et selon ce qui a été exposé précédemment, chez des mycobactéries telles que M. africanum, M. bovis, M. avium ou M. leprae dont on aura traité l'ADN ou l'ADNC par fragmentation physique ou avec des enzymes déterminées.

Selon un premier mode de réalisation de l'invention la digestion enzymatique de l'ADN génomique ou de l'ADN complémentaire est effectuée à partir de M. tuberculosis.

De préférence cet ADN est digéré avec une enzyme telle que sau3A, BclI,BglII.

D'autres enzymes de digestion telles que Scal, Apal, Sacli, KpnI ou encore des nucléases ou des polymérases, peuvent naturellement être mises en oeuvre, dès lors qu'elles permettent l'obtention de fragments dont les extrémités peuvent être insérées dans l'un des sites de clonage du polylinker du vecteur de l'invention.

Le cas échéant, des digestions avec différentes 25 enzymes seront effectuées simultanément.

Des vecteurs recombinants préférés pour la réalisation de l'invention sont choisis parmi les vecteurs recombinants suivants déposés à la CNCM :

- 30 a) p6D7 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1814,
 - b) p5A3 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1815,
- c) p5F6 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le $N^{\circ}I$ 1816,
 - d) p2A29 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le $N^{\circ}I$ -1817,

15

20

30

35

- e) pDP428 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1818,
- f) p5B5 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1819,
- g) p1C7 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1820,
- h) p2D7 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1821,
- i) p1B7 déposé le 31 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1843,
 - j) pJVED/M. tuberculosis déposé le 25 juillet 1997 à la CNCM sous le N° I-1907,
 - k) pM1C25 déposé le 4 août 1998 à la CNCM sous le n°I-2062.

Parmi les plus préférés, on préfère le vecteur recombinant pDP428 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1818, et le vecteur pM1C25 déposé le 4 août 1998 à la CNCM sous le N° I-2062.

L'invention à également pour objet un procédé de criblage de séquences de nucléotides mycobactéries pour déterminer la présence de séquences correspondant à des polypeptides exportés et/ou sécrétés pouvant être induits ou réprimés lors de l'infection, leurs séquences promotrices et/ou régulatrices associées susceptibles notamment de permettre ou de l'exportation et/ou la sécrétion desdits polypeptides d'intérêt, ou tout ou partie de gènes d'intérêt codant pour lesdits polypeptides, caractérisé en ce qu'il met en oeuvre un vecteur recombinant selon l'invention.

L'invention concerne aussi un procédé de criblage, selon l'invention, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

a) la fragmentation physique des séquences d'ADN de mycobactéries ou leur digestion par au moins une enzyme

30

déterminée et la récupération des fragments obtenus ;

- b) l'insertion des fragments obtenus à l'étape a) dans un site de clonage, compatible le cas échéant avec l'enzyme de l'étape a), du polylinker d'un vecteur selon l'invention;
- c) si besoin, l'amplification desdits fragments contenus dans le vecteur, par exemple par réplication de ce dernier après insertion du vecteur ainsi modifié dans une cellule déterminée, de préférence E coli;
- d) la transformation des cellules hôtes par le vecteur amplifié à l'étape c), ou en l'absence d'amplification, par le vecteur de l'étape b);
 - e) la culture des cellules hôtes transformées dans un milieu permettant la mise en évidence du marqueur d'exportation et/ou de sécrétion, et/ou du marqueur d'activité de promoteurs contenu dans le vecteur;
 - f) la détection des cellules hôtes positives (colonies positives) pour l'expression du marqueur d'exportation et/ou de sécrétion, et/ou du marqueur d'activité de promoteurs ;
 - g) l'isolement de l'ADN des colonies positives et l'insertion de cet ADN dans une cellule identique à celle de l'étape c);
- h) la sélection des insertions contenues dans le
 vecteur, permettant l'obtention de clones positifs pour le marqueur d'exportation et/ou de sécrétion, et /ou pour le marqueur d'activité de promoteurs;
 - i) l'isolement et la caractérisation des fragments d'ADN de mycobactéries contenues dans ces insérats.

Dans l'un des modes de réalisation préférés du procédé de criblage selon l'invention, les cellules hôtes positives, détectées à l'étape f), pour le marqueur d'exportation et/ou de sécrétion sont, éventuellement dans un second temps, testées pour la capacité de l'insert nucléotidique sélectionné à stimuler l'expression du marqueur d'activité de promoteurs lorsque lesdites cellules hôtes sont phagocytées par des cellules du type macrophagique.

De manière plus spécifique, on compare la stimulation de l'expression du marqueur d'activité de promoteurs chez des cellules hôtes placées en culture axénique (cellules hôtes seules en culture) à la stimulation de l'expression du marqueur d'activité de promoteurs chez des cellules hôtes cultivées en présence de macrophages et ainsi phagocytées par ces derniers.

La sélection de cellules hôtes positives pour le marqueur d'activité de promoteurs peut être réalisée dès l'étape e) du procédé de criblage décrit ci-dessus, ou encore après l'une quelconque des étapes f), g), h) ou i), c'est-à-dire une fois que les cellules hôtes ont été sélectionnées positivement pour le marqueur d'exportation et/ou de sélection.

20

15

'n

La mise en oeuvre de ce procédé permet la construction de banques d'ADN comportant des séquences correspondant à des polypeptides susceptibles d'être exportés et/ou sécrétés, et/ou susceptibles d'être induits ou réprimés lors de l'infection lorsqu'ils sont produits au sein de mycobactéries recombinantes. L'étape i) du procédé peut comprendre une étape de séquençage des insertions sélectionnées.

De préférence, dans le procédé selon l'invention, le vecteur utilisé est choisi parmi les plasmides pJVEDa (CNCM, N° I-1797),pJVEDb (CNCM, N° I-1906), pJVEDc (CNCM, N° I-1799) ou pJVED/M. tuberculosis (CNCM, N°I-1907), et la digestion des séquences d'ADN de mycobactéries est effectuée au moyen de l'enzyme Sau3A.

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention,

le procédé de criblage est caractérisé en ce que les séquences de mycobactéries sont issues d'une mycobactérie pathogène, par exemple de M. tuberculosis, M. bovis, M. avium, M. africanum ou M. leprae.

5

L'invention comprend également une banque d'ADN génomique ou d'ADNc complémentaire d'ARNm de mycobactérie, caractérisée en ce qu'elle est obtenue par un procédé comprenant les étapes a)et b), ou a), b) et c) du procédé précédent selon l'invention, de préférence une banque d'ADN génomique ou d'ADNc complémentaire d'ARNm de mycobactéries pathogènes, de préférence de mycobactéries appartenant au groupe du complexe Mycobacterium tuberculosis, préférence de Mycobacterium tuberculosis.

15

20

Dans la présente invention, on entend désigner par "séquences nucléiques" ou "séquences d'acides aminés" SEQ ID N° X à SEQ ID N° Y, où X et Y peuvent représenter indépendamment un nombre ou un caractère alphanumérique, respectivement l'ensemble des séquences nucléiques ou l'ensemble des séquences d'acides aminés représentées par les figures X à Y, extrémités comprises.

Par exemple, les séquences nucléiques ou les séquences d'acides aminés SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 4N sont respectivement les séquences nucléiques ou les séquences d'acides aminés représentées par les figures 1 à 4N, c'est-à-dire respectivement les séquences nucléiques ou les séquences d'acides aminés SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 1A', SEQ ID N° 1B', SEQ ID N° 1C', SEQ ID N° 1D, SEQ ID N° 1F, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3A, SEQ ID N° 3B, SEQ ID N° 3C, SEQ ID N° 4A, SEQ ID N° 4B, SEQ ID N° 4C, SEQ ID N° 4A', SEQ ID N° 4B', SEQ ID N° 4C', SEQ ID N° 4F, SEQ ID N° 4J, SEQ ID N° 4K, SEQ ID N° 4L, SEQ ID N° 4M et SEQ ID N° 4N.

35

L'invention à également pour objet les séquences

nucléotidiques de mycobactéries ou comprenant des séquences nucléotidiques de mycobactéries sélectionnées après la réalisation du procédé selon l'invention ci-dessus décrit.

De préférence, ladite mycobactérie est choisie parmi M. tuberculosis, M. bovis, M. africanum, M. avium, M. leprae, M. paratuberculosis, M. kansassi ou M. xénopi.

On préfère les séquences nucléotidiques de mycobactéries ou comprenant une séquence nucléotidique de mycobactérie, ladite séquence nucléotidique de mycobactérie étant choisie parmi les séquences de fragments d'ADN de mycobactérie de séquence nucléique SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ ID N° 27A à SEQ ID N° 27C, SEQ ID N° 29 et SEQ ID N° 31A à SEQ ID N° 50F, respectivement représentées par les figures 1 à 24C (planches 1 à 150), par les figures 27A à 27C (planches 152 à 154), par la figure 29 (planche 156) et par les figures 31A à 50F (planches 158 à 275).

20

30

5

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, des séquences préférées sont par exemple les fragments d'ADN de mycobactéries de séquence SEQ ID N°1, SEQ ID N°3A, SEQ ID N°5A, SEQ ID N°6A, SEQ ID N°7A, SEQ ID N°8A, SEQ ID N°9A, SEQ ID N°10A, SEQ ID N°27A ou SEQ ID N°29 contenus respectivement dans les vecteurs pDP428 (CNCM, N°1-1818), p6D7 (CNCM, N°1-1814), p5F6 (CNCM, N°1-1816), p2A29 (CNCM, N°1-1817), p5B5 (CNCM, N°1-1819), p1C7 (CNCM, N°1-1820), p2D7 (CNCM, N°1-1821), p1B7 (CNCM, N°1-1843), p5A3 (CNCM, N°1-1815) et pM1C25 (CNCM, n°1-2062).

L'invention concerne également un acide nucléique comprenant la totalité de la phase de lecture ouverte d'une des séquences nucléotidiques selon l'invention, notamment une des séquences SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ ID N° 27A à SEQ ID N° 27C, SEQ ID N° 29 et SEQ ID N° 31A à SEQ ID N° 50F selon l'invention. Ledit acide nucléique peut être

isolé par exemple de la façon suivante :

- a) préparation d'une banque de cosmides à partir de l'ADN de M. tuberculosis, par exemple selon la technique décrite par Jacobs et al., 1991;
- b) hybridation de tout ou partie d'un acide nucléique sonde de séquence choisie par exemple parmi SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ ID N° 27A à SEQ ID N° 27C, SEQ ID N° 29 et SEQ ID N° 31A à SEQ ID N° 50F avec les cosmides de la banque préalablement préparée à l'étape a);
- c) sélection des cosmides hybridant avec l'acide nucléique sonde de l'étape b);
- d) séquençage des inserts d'ADN des clones sélectionnés à l'étape c) et identification du cadre de lecture ouvert complet;
- e) le cas échéant, clonage des inserts séquencés à l'étape d) dans un vecteur d'expression et/ou de clonage approprié.
- Les acides nucléiques comprenant la totalité du cadre de lecture ouvert des séquences SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ ID N° 27A à SEQ ID N° 27C, SEQ ID N° 29 et SEQ ID N° 31A à SEQ ID N° 50F sont parmi les acides nucléiques préférés.

25

15

La présente invention permet de déterminer un fragment de gène codant pour un polypeptide exporté. La comparaison avec la séquence du génome publiée par Cole et al. (Cole et al., 1998, Nature, 393, 537-544) permet de déterminer le gène en entier portant la séquence identifiée selon la présente invention.

Par séquence nucléotidique comprenant la totalité du cadre ouvert de lecture d'une séquence selon l'invention, on entend la séquence nucléotidique (génomique, ADNc, semisynthétique ou synthétique) comprenant l'une des séquences WO 99/09186

20

selon l'invention et s'étendant d'une part en 5' de ces séquences jusqu'au premier codon d'initiation de la traduction (ATG ou GTG) ou même jusqu'au premier codon stop, et d'autre part en 3' de ces séquences jusqu'au codon stop suivant, et ceci dans l'une quelconque des trois phases de lecture possibles.

Les séquences nucléotidiques complémentaires des séquences ci-dessus selon l'invention font également partie 10 de l'invention.

Par polynucléotide de séquence complémentaire d'une séquence nucléotidique selon l'invention, on entend toute séquence d'ADN ou d'ARN dont les nucléotides sont complémentaires de ceux de ladite séquence selon l'invention et dont l'orientation est inversée. 27.3

Les fragments nucléotidiques des séquences ci-dessus selon l'invention notamment utiles en tant que sondes ou amorces font également partie de l'invention.

L'invention concerne aussi les polynucléotides caractérisés en ce qu'ils comprennent un polynucléotide choisi parmi :

- 25 a) un polynucléotide dont la séquence est complémentaire de la séquence d'un polynucléotide selon l'invention,
 - b) un polynucléotide dont la séquence comporte au moins 50% d'identité avec un polynucléotide selon l'invention,
- c) un polynucléotide hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence de polynucléotide selon l'invention,
 - d) un fragment d'au moins 8 nucléotides consécutifs d'un polynucléotide défini selon l'invention.
- Les conditions de forte stringence ainsi que le pourcentage d'identité seront définis ci-après dans la présente description.

Lorsque la séquence codante issue du gène marqueur d'exportation et/ou de sécrétion est une séquence issue du gène phoA, l'exportation et/ou la sécrétion du produit du gène phoA, le cas échéant tronqué, n'est obtenue que lorsque cette séquence est insérée en phase avec la séquence ou élément de régulation de l'expression de la production de polynucléotides et sa localisation placée en amont, qui contient les éléments contrôlant l'expression, l'exportation et/ou la sécrétion issus de séquence de mycobactéries.

Les vecteurs recombinants de l'invention peuvent bien entendu comprendre des sites de clonage multiples décalés de un ou deux nucléotides par rapport à un vecteur selon l'invention, permettant ainsi d'exprimer le polypeptide correspondant au fragment d'ADN de mycobactérie inséré et susceptible d'être traduit selon l'un des trois cadres de lecture possibles.

20

25

Par exemple les vecteurs préférés pJVEDb et pJVEDc de l'invention se distinguent du vecteur préféré pJVEDa par un décalage respectif de un et de deux nucléotides au niveau du site de clonage multiple.

Ainsi, les vecteurs de l'invention sont capables d'exprimer chacun des polypeptides susceptibles d'être codés par un fragment d'ADN de mycobactérie inséré. Cesdits polypeptides, caractérisés en ce qu'ils sont donc susceptibles d'être exportés et/ou sécrétés, et/ou induits ou réprimés, ou exprimés de façon constitutive lors de l'infection, font partie de l'invention.

On préfère notamment les polypeptides de l'invention dont les séquences d'acides aminés sont choisies parmi les séquences d'acides aminés SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ



ID N° 27A à SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 30 à SEQ ID N° 50F et représentées respectivement par les figures 1 à 24C (planches 1 à 150), les figures 27A à 28 (planches 152 à 155) et les figures 30 à 50F (planches 157 à 275).

5

Font également partie de l'invention, les fragments ou fragments biologiquement actifs ainsi que les polypeptides homologues desdits polypeptides. Fragment, fragment biologiquement actif et polypeptides homologue de polypeptide, étant tels que définis ci-après dans la description.

L'invention concerne également les polypeptides comprenant un polypeptide ou un de leurs fragments selon l'invention.

L'invention a aussi pour objet des mycobactéries recombinantes contenant un vecteur recombinant selon l'invention décrit précédemment. Une mycobactérie préférée est une mycobactérie du type M. smegmatis.

M. smeqmatis permet avantageusement de tester l'efficacité de séquences de mycobactéries, pour le contrôle de l'expression, de l'exportation et/ou de la sécrétion, et/ou de l'activité de promoteurs d'une séquence donnée, par exemple d'une séquence codant pour un marqueur tel que la phosphatase alcaline et/ou la luciférase.

Une autre mycobactérie préférée est une mycobactérie du type M. bovis, par exemple la souche BCG utilisée actuellement pour la vaccination contre la tuberculose.

Une autre mycobactérie préférée est une souche de M. tuberculosis, M. bovis ou M. africanum possédant potentiellement tous les systèmes de régulation appropriés.

35 Les inventeurs ont ainsi caractérisé en particulier un polynucléotide constitué par une séquence de nucléotides présente chez toutes les souches testées de mycobactéries appartenant au complexe de *Mycobacterium tuberculosis*. Ce polynucléotide, dénommé *DP428* contient un cadre ouvert de lecture (ORF) codant pour un polypeptide d'environ 12 kD. Le cadre de lecture ouvert (ORF) codant pour le polypeptide DP428 s'étend du nucléotide en position nt 941 au nucléotide en position nt 1351 de la séquence SEQ ID N° 2, le polypeptide DP428 ayant la séquence en acides aminés SEQ ID N° 28 suivante :

MKTGTATTRRRLLAVLIALALPGAAVALLAEPSATGASDPCAASEVARTVGSVAKSMGD YLDSHPETNQVMTAVLQQQVGPGSVASLKAHFEANPKVASDLHALSQPLTDLSTRCSLP ISGLQAIGLMQAVQGARR.

Ce poids moléculaire (PM) correspond au PM théorique de la protéine mature obtenue après clivage de la séquence signale, le PM de la protéine ou polypeptide DP428 étant d'environ 10 kD après ancrage potentiel au peptidoglycane et coupure potentielle entre S et G du motif LPISG.

Ce polynucléotide inclut, d'une part, un cadre ouvert de lecture correspondant à un gène de structure et, d'autre part, les signaux de régulation de l'expression de la séquence codante en amont et en aval de cette dernière. Le polypeptide DP428 est composé d'un peptide signal, d'une région centrale hydrophile et d'une région C-terminale hydrophobe. Cette dernière se termine par deux résidus arginines (R), signal de rétention, et est précédé par un motif LPISG qui rappelle le motif LPXTG d'ancrage au peptidoglycane (Schneewind et al., 1995).

30

Par gène de structure aux fins de la présente invention, on entend un polynucléotide codant pour une protéine, un polypeptide ou encore un fragment de ces derniers, ledit polynucléotide ne comprenant que la séquence correspondant au cadre ouvert de lecture (ORF), ce qui exclut les séquences du côté 5' du cadre ouvert de lecture (ORF) qui dirigent l'initiation de la transcription.

Ainsi, l'invention concerne en particulier un polynucléotide dont la séquence est choisie parmi les séquences nucléotidiques SEQ ID N°1 à SEQ ID N°2.

5

Plus particulièrement, l'invention concerne un polynucléotide caractérisé en ce qu'il comprend un polynucléotide choisi parmi :

- a) un polynucléotide dont la séquence est choisie parmi les 10 séquences nucléotidiques SEQ ID N°1 à SEQ ID N°2,
 - un polynucléotide dont la séquence nucléique est la b) séquence comprise entre le nucléotide en position nt 964 et le nucléotide en position nt 1234, extrémités inclues,
- de la séquence SEQ ID Nº1,
 - c) un polynucléotide dont la séquence est complémentaire de la séquence d'un polynucléotide défini en a) ou b),
 - d) un polynucléotide dont la séquence comporte au moins 50% d'identité avec un polynucléotide défini en a), b) ou c),
- e) un polynucléotide hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence de polynucléotide défini en a), b),c) ou d),
 - f) un fragment d'au moins 8 nucléotides consécutifs d'un polynucléotide défini en a), b), c), d)ou e).

25

On entend par séquence nucléotidique, polynucléotide ou acide nucléique, selon la présente invention, aussi bien un ADN double brin, un ADN simple brin que des produits de transcription desdits ADN.

30

Par pourcentage d'identité au sens de la présente invention, on entend un pourcentage d'identité entre les bases de deux polynucléotides, ce pourcentage étant purement statistique et les différences entre les deux polynucléotides étant réparties au hasard et sur toute leur longueur.

25

Une hybridation dans des conditions de forte stringence signifie que les conditions de température et de force ionique sont choisies de telle manière qu'elles permettent le maintien de l'hybridation entre deux fragments d'ADN complémentaires.

A titre illustratif, des conditions de forte stringence de l'étape d'hybridation aux fins de définir les fragments polynucléotidiques décrits ci-dessus, sont avantageusement les suivantes :

l'hybridation est réalisée à une température préférentielle de 65°C, en présence de tampon commercialisé sous le nom de rapid-hyb buffer par Amersham (RPN 1636) et μ g/ml d'ADN de E.coli.

- Les étapes de lavage peuvent, par exemple, être les suivantes :
 - deux lavages de 10 min, préférentiellement à 65°C, dans un tampon 2 x SSC et 0,1% SDS;
- deux lavages de 10 min, préférentiellement à 65°C, dans 20 un tampon 1 x SSC et 0,1% SDS;
 - un lavage de 10 min, préférentiellement à 65°C, dans un tampon de 0,1 x SSC et 0,1% SDS.

1 x SSC correspond à 0,15 M NaCl et 0,05M citrate de Na et une solution de 1 x Denhardt correspond à 0,02% Ficoll, 0,02% de polyvinylpyrrolidone et 0,02% de sérum albumine bovine.

Avantageusement, un fragment nucléotidique répondant à la définition précédente aura au moins 8 nucléotides, de préférence au moins 12 nucléotides, et encore plus préférentiellement au moins 20 nucléotides consécutifs de laséquence dont il est issu. Les conditions d'hybridation de forte stringence décrites ci-avant pour un polynucléotide d'une taille d'environ 200 bases, seront adaptées par l'homme du métier pour des oligonucléotides de taille plus grande ou plus petite, selon l'enseignement de Sambrook et al., 1989.

Pour les conditions de mise en oeuvre des enzymes de restriction dans le but d'obtenir des fragments nucléotidiques des polynucléotides selon l'invention, on se référera avantageusement à l'ouvrage de Sambrook et al., 1989.

Avantageusement, un polynucléotide de l'invention contiendra au moins une séquence comprenant l'enchaînement de nucléotides allant du nucléotide en position nt 964 au nucléotide nt 1234 du polynucléotide de séquence SEQ ID N° 1.

La présente invention a pour objet un polynucléotide 5 selon l'invention, caractérisé en ce que sa séquence nucléique hybride avec l'ADN de séquence de mycobactéries et préférentiellement avec l'ADN de séquence de mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis.

20

Le polynucléotide est codé par une séquence polynucléotidique telle que décrite supra.

La présente invention a également pour objet un polypeptide issu d'une mycobactérie, caractérisé en ce qu'il est présent uniquement chez les mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis.

L'invention concerne également un polypeptide 30 caractérisé en ce qu'il comprend un polypeptide choisi parmi :

- a) un polypeptide dont la séquence d'acides aminés est comprise dans une séquence d'acides aminés choisie parmi les séquences d'acides aminés SEQ ID N°1 à SEQ ID N°24C, SEQ ID N° 27A à SEO ID N° 28 et SEO ID N° 30 à SEO ID N°
- 35 SEQ ID N° 27A à SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 30 à SEQ ID N° 50F,
 - b) un polypeptide homologue au polypeptide défini en a),

c) un fragment d'au moins 5 acides aminés d'un polypeptide défini en a)ou b),

d) un fragment biologiquement actif d'un polypeptide défini en a), b), ou c).

5

La présente invention a aussi pour objet un polypeptide dont la séquence d'acides aminés est comprise dans la séquence d'acides aminés SEQ ID N°1 ou SEQ ID N°2, ou un polypeptide de séquence d'acides aminés SEQ ID N°28.

10

Par polypeptide homologue, on entendra désigner les polypeptides présentant, par rapport au polypeptide naturel selon l'invention tel que le polypeptide DP428, certaines modifications comme en particulier une délétion, addition ou substitution d'au moins un acide aminé, une troncation, un allongement, une fusion chimérique, et/ou une mutation. Parmi les polypeptides homologues, on préfère ceux dont la séquence d'acides aminés présente au moins 30%, préférence 50%, d'homologie avec les séquences d'acides aminés des polypeptides selon l'invention. Dans le cas substitution, un plusieurs ou acides consécutifs ou non consécutifs, sont remplacés par des acides aminés « équivalents ». L'expression acide aminé « équivalent » vise ici à désigner tout acide aminé susceptible d'être substitué à l'un des acides aminés de la structure de base sans cependant modifier essentiellement les propriétés immunogènes des peptides correspondants. En d'autres termes, les acides aminés équivalents seront ceux qui permettent l'obtention d'un polypeptide de séquence modifiée qui permet l'induction in vivo d'anticorps ou de cellules capables de reconnaître le polypeptide dont la séquence d'acides aminés est comprise dans la séquence d'acides aminés de polypeptide selon l'invention, telle que les séquences d'acides aminés SEQ ID N°1 à SEQ ID N° 2, ou un polypeptide de séquence d'acides aminés SEQ ID N°28 (polypeptide DP428) ou l'un de ses fragments ci-dessus définis.

Ces aminoacyles équivalents peuvent être déterminés soit en s'appuyant sur leur homologie de structure avec les aminoacyles auxquels ils se substituent, soit sur les résultats des essais d'immunogénicité croisée auxquels les différents peptides sont susceptibles de donner lieu.

A titre d'exemple, on mentionnera les possibilités de substitutions susceptibles d'être effectuées sans qu'il en résulte une modification approfondie de l'immunogénicité des peptides modifiés correspondants, les remplacements, par exemple, de la leucine par la valine ou l'isoleucine, de l'acide aspartique par l'acide glutamique, de la glutamine par l'asparagine, de l'arginine par la lysine etc., les substitutions inverses étant naturellement menvisageables dans les mêmes conditions.

- Par fragment biologiquement actif, on entendra 20 désigner en particulier un fragment de séquence d'acides aminés de polypeptide présentant au moins une des caractéristiques des polypeptides selon l'invention, notamment en ce qu'il est :
 - capable d'être exporté et/ou sécrété par une mycobactérie, et/ou d'être induit ou réprimé lors de l'infection par la mycobactérie; et/ou
 - capable d'induire, de réprimer ou de moduler, directement ou indirectement, un facteur de virulence de mycobactérie ; et/ou
- 30 capable d'induire une réaction d'immunogénicité dirigée contre les mycobactéries ; et/ou
 - capable d'être reconnu par un anticorps spécifique de mycobactérie .
- Par fragment de polypeptide, on entend désigner un polypeptide comportant au minimun 5 acides aminés, de préférence 10 acides aminés et 15 acides aminés.

Un polypeptide de l'invention, ou un de ses fragments, tels que définis précédemment, est susceptible d'être reconnu spécifiquement par les anticorps présents dans le sérum de patients infectés par des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis ou par des cellules de l'hôte infecté.

Font ainsi partie de l'invention les fragments du polypeptide dont la séquence d'acides aminés est comprise dans la séquence d'acides aminés de polypeptide selon l'invention, telle que les séquences d'acides aminés SEQ ID N°1 à SEQ ID N°2, ou un polypeptide de séquence d'acides aminés SEQ ID N°28, qui peuvent être obtenus par clivage dudit polypeptide par une enzyme protéolytique, telle que la trypsine ou la chymotrypsine ou la collagénase, ou par un réactif chimique, tel que le bromure de cyanogène (CNBr) ou encore en plaçant un polypeptide selon l'invention tel que le polypeptide DP428 dans un environnement très acide, 20 par exemple à pH 2,5. Des fragments peptidiques préférés selon l'invention, pour une utilisation en diagnostic ou en vaccination, sont les fragments contenus dans des régions de polypeptide selon l'invention tel que le polypeptide DP428 susceptibles d'être naturellement exposées au solvant et de présenter ainsi des propriétés d'immunogénicité importante. De tels fragments peptidiques peuvent être préparés indifféremment par synthèse chimique, à partir d'hôtes transformés par un vecteur d'expression selon l'invention nucléique permettant contenant un acide l'expression desdits fragments, placé sous le contrôle des éléments de régulation et/ou d'expression appropriés ou encore par clivage chimique ou enzymatique.

Une analyse de l'hydrophilicité du polypeptide DP428 a été réalisée à l'aide du logiciel DNA Strider™ (commercialisé par le CEA Saclay), sur la base d'un calcul du caractère hydrophile de la région codante pour le DP428

de la SEQ ID N°28. Les résultats de cette analyse sont présentés à la figure 54, où sont détaillés, pour chacun des acides aminés (AA) de position définie dans la SEQ ID Nº28, l'indice d'hydrophilicité. Plus d'hydrophilicité est élevé, plus l'acide aminé considéré est susceptible d'être exposé au solvant dans la molécule native, et est en conséquence susceptible de présenter un degré d'antigénicité élevé. Ainsi, un enchaînement d'au moins sept acides aminés possédant un indice élevé d'hydrophilicité (>0,3) peut constituer la base de la structure d'un peptide candidat immunogène selon présente invention.

Les réponses immunitaires cellulaires de l'hôte à un polypeptide selon l'invention, peuvent être mises en évidence selon les techniques décrites par Colignon et al., 1996.

D'après les données de la carte d'hydrophilicité présentée à la Figure 54, les inventeurs ont pu définir des régions du polypeptide DP428 préférentiellement exposées au solvant, plus particulièrement la région localisée entre les acides aminés 55 et 72 de la séquence SEQ ID N° 28 et la région localisée entre les acides aminés 99 et 107 de la SEQ ID N° 28.

Les régions peptidiques du polypeptide DP428 définies ci-dessus peuvent être avantageusement mises en oeuvre pour la réalisation des compositions immunogènes ou des compositions vaccinales selon l'invention.

Les polynucléotides caractérisés en ce qu'ils codent pour un polypeptide selon l'invention, font également partie de l'invention.

35

L'invention concerne également les séquences d'acide nucléique utilisables comme sonde ou amorce, caractérisées

25

en ce que lesdites séquences sont choisies parmi les séquences d'acide nucléique de polynucléotides selon l'invention.

L'invention concerne en outre l'utilisation d'une 5 d'acide nucléique de polynucléotides l'invention comme sonde ou amorce, pour la détection et/ou l'amplification de séquence d'acide nucléique. Parmi ces séquences d'acide nucléique selon l' invention utilisables comme sonde ou amorce, on préfère les séquences d'acide nucléique de l'invention, caractérisée en ce que lesdites séquences sont des séquences, leur séquence complémentaire, comprises entre le nucléotide en position nt 964 et le nucléotide en position nt 1234, extrémités inclues, de la séquence SEQ ID Nº1. 15

Parmi les polynucléotides selon l'invention, utilisables comme amorces nucléotidiques, on préfère particulièrement les polynucléotides de séquence SEQ ID N°25 et SEQ ID N°26.

Les polynucléotides selon l'invention peuvent ainsi être utilisés pour sélectionner des amorces nucléotidiques, notamment pour la technique PCR (Erlich, 1989; Innis et al., 1990, et, Rolfs et al., 1991).

Cette technique nécessite le choix de paires d'oligonucléotides encadrant le fragment qui doit être amplifié. On peut, par exemple, se référer à la technique décrite dans le brevet américain U.S. N° 4 683 202. Ces amorces oligodésoxyribonucléotidiques ou oligoribonucléotidiques ou oligoribonucléotidiques ont avantageusement une longueur d'au moins nucléotides, de préférence d'au moins 12 nucléotides, et encore plus préférentiellement au moins 20 nucléotides. On préférera en particulier des amorces d'une longueur comprise entre 8 et 30 et de préférence 12 et 22 nucléotides. L'une des deux amorces est complémentaires du

brin (+) [amorce aller] de la matrice et l'autre amorce est complémentaire du brin (-) [amorce retour]. Il est important que les amorces ne possèdent pas de structure secondaire ou de séquence complémentaire l'une de l'autre. D'autre part, la longueur et la séquence de chaque amorce doivent être choisies de manière à ce que les amorces ne s'hybrident pas avec d'autres acides nucléiques provenant de cellules procaryotes ou eucaryotes, en particulier avec les acides nucléiques provenant d'autres mycobactéries pathogènes, ni avec l'ADN ou l'ARN humain pouvant éventuellement contaminer l'échantillon biologique.

Les résultats présentés à la figure 51, montrent que la séquence codant pour le polypeptide DP428 (SEQ ID N° 28)

15 n'est pas retrouvée dans les ADNs de M. fortuitum, M. simiae, M. avium, M. chelonae, M. flavescens, M. gordonae, M. marinum et M. kansasii

Les fragments amplifiés peuvent être identifiés après une électrophorèse en gel d'agarose ou de polyacrylamide, ou après une électrophorèse capillaire, ou encore après une technique chromatographique (filtration sur gel, chromatographie hydrophobe ou chromatographie échangeuse d'ions). La spécificité de l'amplification peut être contrôlée par hybridation moléculaire en utilisant comme sondes les séquences nucléotidiques de polynucléotides de l'invention, des plasmides contenant ces séquences ou leurs produits d'amplification.

Les fragments nucléotidiques amplifiés peuvent être utilisés comme réactifs dans des réactions d'hybridation afin de mettre en évidence la présence, dans un échantillon biologique, d'un acide nucléique cible de séquence complémentaire à celle desdits fragments nucléotidiques amplifiés.

Parmi les polynucléotides selon l'invention, utilisables comme sondes nucléotidiques, on préfère tout particulièrement le fragment polynucléotidique comprenant la séquence comprise entre le nucléotide en position nt 964 et le nucléotide en position nt 1234, extrémités inclues, de la séquence de SEQ ID N°1.

Ces sondes et amplicons peuvent être marqués ou non par des éléments radioactifs ou par des molécules non radioactives, telles que des enzymes ou des éléments fluorescents.

L'invention vise également les fragments nucléotidiques susceptibles d'être obtenus par amplification à l'aide d'amorces selon l'invention.

D'autres techniques d'amplification de l'acide nucléique cible peuvent être avantageusement employées comme alternatives à la PCR.

La technique SDA (Strand Displacement Amplification) 20 ou technique d'amplification à déplacement de brin (Walker et al., 1992) est une technique d'amplification isotherme dont le principe est fondé sur la capacité d'une enzyme de restriction de couper l'un des deux brins de son site de 25 reconnaissance qui se trouve sous une forme hemiphosphorothicate et sur la propriété d'une polymérase d'initier la synthèse d'un nouveau brin d'ADN à partir de l'extrémité 3'OH créée par l'enzyme restriction et de déplacer le brin préalablement synthétisé qui se trouve en aval.

Les polynucléotides de l'invention, en particulier les amorces selon l'invention, peuvent également être mis en oeuvre dans d'autres procédés d'amplification d'un acide nucléique cible, tels que :

35 - la technique TAS (Transcription-based Amplification System), décrite par Kwoh et al. en 1989;

- la technique 3SR (Self-Sustained Sequence Replication), décrite par Guatelli et al. en 1990;
- la technique NASBA (Nucleic Acid Sequence Based Amplification), décrite par Kievitis et al. en 1991;
- 5 la technique TMA (Transcription Mediated Amplification).

Les polynucléotides de l'invention peuvent aussi être employés dans des techniques d'amplification ou de modification de l'acide nucléique servant de sonde, telles que:

- 10 la technique LCR (Ligase Chain Reaction), décrite par Landegren et al. en 1988 et perfectionnée par Barany et al. en 1991, qui emploie une ligase thermostable;
 - la technique de RCR (Repair Chain Reaction), décrite par Segev en 1992;
- 15 la technique CPR (Cycling Probe Reaction), décrite par Duck et al. en 1990;
- la technique d'amplification à la Q-beta-réplicase, décrite par Miele et al. en 1983 et perfectionnée notamment par Chu et al. en 1986, Lizardi et al. en 1988, puis par 20 Burg et al. ainsi que par Stone et al. en 1996.

Dans le cas où le polynucléotide cible à détecter est un ARN, par exemple un ARNm, on utilisera avantageusement, préalablement à la mise oeuvre en d'une réaction d'amplification à l'aide des amorces selon l'invention ou à la mise en oeuvre d'un procédé de détection à l'aide des sondes de l'invention, une enzyme de type transcriptase inverse afin d'obtenir un ADNc à partir de l'ARN contenu dans l'échantillon biologique. L'ADNc obtenu servira alors de cible pour les amorces ou les sondes mises en oeuvre dans le procédé d'amplification ou de détection selon l'invention.

La sonde de détection sera choisie de telle manière à ce qu'elle hybride avec l'amplicon généré. Une telle sonde de détection aura avantageusement pour séquence une séquence d'au moins 12 nucléotides, en particulier d'au

moins 15 nucléotides, et de préférence au moins de 200 nucléotides.

Les sondes nucléotidiques selon l'invention sont capables de détecter des mycobactéries 5 préférentiellement des bactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis, plus précisément du fait que ces mycobactéries possèdent dans leur génome au moins une copie de polynucléotides selon l'invention. Ces sondes selon l'invention. sont capables, par exemple, s'hybrider avec la séquence nucléotidique d'un polypeptide l'invention, plus particulièrement oligonucléotide hybridant avec la séquence SEQ ID $N^{\circ}1$ codant pour le polypeptide DP428 de M. tuberculosis, et ne présentant pas de réaction d'hybridation croisée d'amplification (PCR) avec par exemple des séquences présentes chez des mycobactéries n'appartenant pas au complexe de Mycobacterium tuberculosis. Les sondes nucléotidiques selon l'invention hybrident spécifiquement avec une molécule d'ADN ou d'ARN de polynucléotide selon. l'invention, dans des conditions d'hybridation de forte stringence telles que données sous forme d'exemple précédemment.

Les séquences non marquées peuvent être utilisées directement comme sondes, cependant les séquences sont généralement marquées par un élément radioactif (32P, 35S, 3H, 125I) ou par une molécule non-radioactive (biotine, acétylaminofluorène, digoxigénine, 5-bromo-désoxyuridine, fluorescéine) pour obtenir des sondes utilisables pour de nombreuses applications.

Des exemples de marquages non radioactifs de sondes sont décrits, par exemple, dans le brevet français N° 78.10975 ou par Urdea et al. ou par Sanchez-Pescador et al. en 1988.

WO 99/09186



Dans ce dernier cas, on pourra aussi utiliser l'une des méthodes de marquage décrites dans les brevets FR 2 422 956 et FR 2 518 755. La technique d'hybridation peut être réalisée de manières diverses (Matthews et al., 1988). La méthode la plus générale consiste à immobiliser l'acide nucléique extrait des cellules de mycobactéries sur un support (tel que nitrocellulose, nylon, polystyrène) et à incuber, dans des conditions bien définies, nucléique cible immobilisé avec la sonde. Après l'hybridation, l'excès de sonde est éliminé et molécules hybrides formées sont détectées par la méthode appropriée (mesure de la radioactivité, de la fluorescence ou de l'activité enzymatique liée à la sonde).

Avantageusement, les sondes nucléotidiques marquées 15 selon l'invention peuvent avoir une structure qu'elles rendent possible une amplification du signal radioactif ou non-radioactif. Un système d'amplification répondant à la définition ci-dessus comprendra des sondes 20 de détection sous la forme d'un ADN ramifié, branché («branched DNA») telles que celles décrites par Urdea et al. en 1991. Selon cette technique, on utilisera avantageusement plusieurs types de sondes notamment une sonde de capture, afin d'immobiliser l'ADN ou l'ARN cible sur un support, et une sonde de détection. La sonde de détection lie un ADN «branché» présentant une structure ramifiée. L'ADN branché, à son tour, est capable de fixer des sondes oligonucléotidiques qui sont elles-mêmes couplées à des molécules de phosphatase alcaline. Puis l'activité de cette enzyme est mise en évidence grâce à un substrat chimioluminescent, par exemple un dérivé du dioxétane-phosphate.

Selon un autre mode avantageux de mise en oeuvre des sondes nucléiques selon l'invention, ces dernières peuvent être immobilisées sur un support, de manière covalente ou non covalente, et utilisées comme sondes de capture. Dans ce cas, une sonde, dite «sonde de capture», est immobilisée

sur un support et sert à capturer par hybridation spécifique l'acide nucléique cible obtenu à partir de l'échantillon biologique à tester. Si nécessaire, le support solide est séparé de l'échantillon et le duplex formé entre la sonde de capture et l'acide nucléique cible est ensuite détecté grâce à une seconde sonde, dite «sonde de détection», marquée par un élément facilement détectable.

Les fragments oligonucléotidiques peuvent être obtenus à partir des séquences selon l'invention, par coupure avec des enzymes de restriction, ou par synthèse chimique selon les méthodes classiques, par exemple selon la méthode décrite dans le brevet européen N° EP-0305929 (Millipore Corporation) ou encore par d'autres procédés.

Un mode de préparation approprié des acides nucléiques de l'invention comportant au maximum 200 nucléotides (ou 200 pb s'il s'agit d'acides nucléiques bicaténaires) comprend les étapes suivantes :

- la synthèse d'ADN en utilisant la méthode automatisée des béta-cyanethylphosphoramidite décrite en 1986,
- le clonage des acides nucléiques ainsi obtenus dans un vecteur approprié et la récupération des acides nucléiques par hybridation avec une sonde appropriée.

Un mode de préparation, par voie chimique, d'acides nucléiques selon l'invention de longueur supérieure à 200 nucléotides (ou 200 pb lorsqu'il s'agit d'acides nucléiques bicaténaires) comprend les étapes suivantes :

- l'assemblage d'oligonucléotides synthétisés chimiquement, pourvus à leur extrémité de sites de restrictions différents, dont les séquences sont compatibles avec l'enchaînement en acides aminés du polypeptide naturel selon le principe décrit en 1983,
- le clonage des acides nucléiques ainsi obtenus dans un vecteur approprié et la récupération des acides nucléiques recherchés par hybridation avec une sonde appropriée.



Les sondes nucléotidiques utilisées pour la récupération des acides nucléiques recherchés dans les procédés sus-mentionnés, sont constituées généralement de 8 à 200 nucléotides de la séquence de polypeptide selon . 5 l'invention et sont susceptibles de s'hybrider avec l'acide nucléique recherché dans les conditions d'hybridation définies précédemment. La synthèse de ces sondes peut être effectuée selon la méthode automatisée cyanethylphosphoramidites décrite en 1986.

10

sondes oligonucléotidiques selon l'invention peuvent être mises en oeuvre au sein d'un dispositif de détection comprenant une banque matricielle d'oligonucléotides. Un exemple de réalisation d'une telle matricielle peut consister en une d'oligonucléotides sondes fixés sur un support, la séquence de chaque sonde d'une longueur donnée étant située en décalage d'une ou plusieurs bases par rapport à la sonde précédente, chacune des sondes de l'arrangement matriciel 20 sétant ainsi complémentaire d'une séquence distincte de l'ADN ou l'ARN cible à détecter et chaque sonde de séquence connue étant fixée en une position prédéterminée du support. La séquence cible à détecter peut être avantageusement marquée radioactivement ou non radioactivement. Lorsque la séquence cible marquée est mise en contact avec le dispositif matriciel, celle-ci forme des hybrides avec les sondes de séquences complémentaires. Un traitement à la nucléase, suivi d'un lavage, d'éliminer les hybrides sondes-séquence cible qui ne sont parfaitement complémentaires. Du fait la connaissance précise de la séquence d'une sonde à une position déterminée de la matrice, il est alors possible de déduire la séquence nucléotidique de la séquence d'ADN ou d'ARN cible. Cette technique est particulièrement efficace 35 lorsque sont utilisées des matrices de sondes oligonucléotidiques de grande taille.

Une alternative à l'utilisation d'une séquence cible marquée peut consister en l'utilisation d'un support permettant une détection « bioélectronique » de l'hybridation de la séquence cible sur les sondes du support matrice, lorsque que ledit support est constitué ou comprend un matériau capable d'agir, par exemple, en tant que donneur d'électrons aux positions de la matrice auxquelles un hybride a été formé. Un tel matériau donneur d'électron est par exemple de l'or. La détection de la séquence nucléotidique de l'ADN ou ARN cible est alors déterminée par un dispositif électronique.

Un exemple de réalisation d'un biocapteur, tel que défini ci-dessus, est décrit dans la demande de brevet européen N° EP-0721 016 au nom de Affymax technologies N.V. ou encore dans le brevet américain N° US 5.202.231 au nom de Drmanac.

L'invention a aussi pour objet les polynucléotides hybrides résultant :

20 - soit de la formation d'une molécule hybride entre un ARN ou un ADN (ADN génomique ou ADNc) provenant d'un échantillon biologique avec une sonde ou une amorce selon l'invention.

- soit de la formation d'une molécule hybride entre un ARN ou un ADN (ADN génomique ou ADNc) provenant d'un échantillon biologique avec un fragment nucléotidique amplifié à l'aide d'un couple d'amorces selon l'invention.

Par ADNc au sens de la présente invention, on entend une molécule d'ADN obtenue en faisant agir une enzyme de type transcriptase inverse sur une molécule d'ARN, en particulier une molécule d'ARN messager (ARNm), selon les techniques décites dans Sambrook et al. en 1989.

La présente invention a également pour objet une famille de plasmides recombinants, caractérisés en ce qu'ils contiennent au moins une séquence nucléotidique de polynucléotide selon l'invention. Selon un mode de réalisation avantageux dudit plasmide, il comprend la



séquence nucléotidique SEQ ID N°1 ou un fragment de celleci.

Un autre objet de la présente invention est un vecteur pour le clonage, l'expression et/ou l'insertion d'une séquence, caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique de polynucléotide selon l'invention en un site non essentiel pour sa réplication, le cas échéant sous le contrôle d'éléments de régulation susceptibles d'intervenir dans l'expression du polypeptide DP428, chez un hôte déterminé.

Des vecteurs particuliers sont par exemple des plasmides, des phages, des cosmides, des phagemides, des YAC.

Ces vecteurs sont utiles pour transformer des cellules 15 hôtes afin de cloner ou d'exprimer les séquences nucléotidiques de l'invention.

L'invention comprend également les cellules hôtes transformées par un vecteur selon l'invention.

20

De préférence, les cellules hôtes sont transformées dans des conditions permettant l'expression d'un polypeptide recombinant selon l'invention.

Une cellules hôte préférée selon l'invention est la souche E. coli transformée par le plasmide pDP428 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1818 ou transformée par le plasmide pM1C25 déposé le 4 août 1998 à la CNCM sous le n° I-2062 ou une mycobactérie appartenant à une souche de M. tuberculosis, M.bovis ou M.africanum possédant potentiellement tous les systèmes de régulation appropriés.

Il est aujourd'hui facile de produire des protéines ou polypeptides en quantité relativement importante par génie génétique en utilisant comme vecteurs d'expression des plasmides, des phages, des phagemides. Tout ou partie du gène DP428, ou tout polynucléotide selon l'invention, peut être inséré dans un vecteur d'expression approprié pour

produire *in vitro* un polypeptide selon l'invention, notamment le polypeptide DP428. Ledit polypeptide pourra être fixé sur une microplaque pour développer un test sérologique destiné à rechercher, dans un but de diagnostic, les anticorps spécifiques chez les patients atteints de tuberculose.

Ainsi, la présente invention concerne un procédé de préparation d'un polypeptide, caractérisé en ce qu'il met en oeuvre un vecteur selon l'invention. Plus particulièrement l'invention concerne un procédé de préparation d'un polypeptide de l'invention comprenant les étapes suivantes :

- le cas échéant, l'amplification préalable suivant la technique PCR de la quantité de séquences de nucléotides codant pour ledit polypeptide à l'aide de deux amorces d'ADN choisies de manière à ce que l'une de ces amorces soit identique aux 10 à 25 premiers nucléotides de la séquence nucléotidique codant pour ledit polypeptide, tandis que l'autre amorce est complémentaire des 10 à 25 derniers nucléotides (ou s'hybride avec ces 10 à 25 derniers nucléotides) de ladite séquence nucléotidique, ou
- inversement de manière à ce que l'une de ces amorces soit identique aux 10 à 25 derniers nucléotides de ladite séquence, tandis que l'autre amorce est complémentaire des 10 à 25 premiers nucléotides (ou s'hybride avec les 10 à 25 premiers nucléotides) de ladite séquence nucléotidique, suivie de l'introduction desdites séquences ainsi amplifiées dans un vecteur approprié,
- la mise en culture, dans un milieu de culture approprié, d'un hôte cellulaire préalablement transformé par un vecteur approprié contenant un acide nucléique selon l'invention comprenant la séquence nucléotidique codant pour ledit polypeptide, et
- 35 la séparation, à partir du susdit milieu de culture, dudit polypeptide produit par ledit hôte cellulaire transformé.

35

L'invention a aussi pour objet un polypeptide susceptible d'être obtenu par un procédé de l'invention tel que décrit précédemment.

Les peptides selon l'invention peuvent également être préparés par les techniques classiques, dans le domaine de la synthèse des peptides. Cette synthèse peut être réalisée en solution homogène ou en phase solide.

Par exemple, on aura recours à la technique de synthèse en solution homogène décrite par Houbenweyl en 1974.

Cette méthode de synthèse consiste à condenser successivement deux-à-deux les aminoacyles successifs dans l'ordre requis, ou à condenser des aminoacyles et des fragments préalablement formés et contenant déjà plusieurs aminoacyles dans l'ordre approprié, ou encore plusieurs fragments préalablement ainsi préparés, étant entendu que l'on aura eu soin de protéger au préalable toutes les 20. fonctions réactives portées ces aminoacyles par fragments, à l'exception des fonctions amines de l'un et carboxyles de l'autre ou vice-versa, qui doivent normalement intervenir dans la formation des liaisons peptidiques, notamment après activation de la fonction carboxyle, selon les méthodes bien connues dans la synthèse des peptides. En variante, on pourra avoir recours à des réactions de couplage mettant en jeu des réactifs de couplage classique, du type carbodiimide, tels que par exemple la 1-éthyl-3-(3-diméthyl-aminopropyl)-carbodiimide.

Lorsque l'aminoacyle mis en oeuvre possède une fonction acide supplémentaire (notamment dans le cas de l'acide glutamique), ces fonctions seront protégées, par exemple par des groupes t-butylester.

Dans le cas de la synthèse progressive, acide aminé par acide aminé, la synthèse débute de préférence par la condensation de l'amino-acide C-terminal avec l'aminoacide qui correspond à l'aminoacyle voisin dans la séquence

désirée et ainsi de suite, de proche en proche, jusqu'à l'acide aminé N-terminal.

Selon une autre technique préférée de l'invention, on a recours à celle décrite par Merrifield.

Pour fabriquer une chaîne peptidique selon le procédé de Merrifield, on a recours à une résine polymère très poreuse, sur laquelle on fixe le premier acide aminé Cterminal de la chaîne. Cet acide aminé est fixé sur la résine par l'intermédiaire de son groupe carboxylique et sa fonction amine est protégée, par exemple par le groupe t-butyloxycarbonyle.

Lorsque le premier acide aminé C-terminal est ainsi fixé sur la résine, on enlève le groupe protecteur de la fonction amine en lavant la résine avec un acide.

Dans le cas où le groupe protecteur de la fonction amine est le groupe t-butyloxycarbonyle, il peut être éliminé par traitement de la résine à l'aide d'acide trifluoroacétique.

On couple ensuite le deuxième acide aminé qui fournit le second aminoacyle de la séquence recherchée, à partir du aminoacyle C-terminal résidu sur la fonction amine 25. déprotégée du premier acide aminé C-terminal fixé sur la chaîne. De préférence, la fonction carboxyle de ce deuxième acide aminé est activée, par exemple par dicyclohexylcarbodiimide, et la fonction amine est protégée, par exemple par le t-butyloxycarbonyle.

On obtient ainsi la première partie de la chaîne peptidique recherchée, qui comporte deux acides aminés, et dont la fonction amine terminale est protégée. Comme précédemment, on déprotège la fonction amine et on peut ensuite procéder à la fixation du troisième aminoacyle, dans des conditions analogues à celles de l'addition du deuxième acide aminé C-terminal.



On fixe ainsi, les uns après les autres, les acides aminés qui vont constituer la chaîne peptidique sur le groupe amine chaque fois déprotégé au préalable de la portion de la chaîne peptidique déjà formée, et qui est rattachée à la résine.

Lorsque la totalité de la chaîne peptidique désirée est formée, on élimine les groupes protecteurs des différents acides aminés constituant la chaîne peptidique et on détache le peptide de la résine, par exemple à l'aide d'acide fluorhydrique.

De manière préférentielle, lesdits polypeptides susceptibles d'être obtenus par un procédé de l'invention tel que décrit précédemment comprendront une région exposée au solvant et auront une longueur d'au moins 20 acides aminés.

Selon un autre mode de réalisation de l'invention, lesdits polypeptides sont spécifiques de mycobactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis et ne sont donc pas reconnus par des anticorps spécifiques d'autres protéines de mycobactéries.

L'invention est en outre relative à des polypeptides hybrides présentant au moins un polypeptide selon l'invention et une séquence d'un polypeptide susceptible d'induire une réponse immunitaire chez l'homme ou l'animal.

Avantageusement, le déterminant antigénique est tel qu'il est susceptible d'induire une réponse humorale et/ou cellulaire.

Un tel déterminant pourra comprendre un polypeptide selon l'invention sous forme glycosylée utilisé en vue d'obtenir des compositions immunogènes susceptibles d'induire la synthèse d'anticorps dirigés contre des épitopes multiples. Lesdits polypeptides glycosylés font également partie de l'invention.

Ces molécules hybrides peuvent être constituées en partie d'une molécule porteuse de polypeptide selon l'invention associée à une partie, en particulier un épitope de la toxine diphtérique, la toxine tétanique, un antigène de surface du virus de l'hépatite B (brevet FR 79 21811), l'antigène VP1 du virus de la poliomyélite ou toute autre toxine ou antigène viral ou bactérien.

Avantageusement, ledit déterminant antigénique lo correspond à un déterminant antigénique de protéines immunogènes de 45/47 kD de M. tuberculosis (demande internationale PCT/FR 96/0166), ou encore sélectionnées par exemple parmi ESAT6 (Harboe et al., 1996, Andersen et al., 1995, et Sorensen et al., 1995) et DES (PCT/FR 97/00923, Gicquel et al.).

Un antigène viral, tel que défini ci-dessus, sera préférentiellement une protéine de surface ou d'enveloppe d'un virus de l'hépatite, par exemple la protéine de surface de l'hépatite B sous l'une de ses formes S, S-préS1, S-préS2 ou S-préS2-préS1 ou encore une protéine d'un virus de l'hépatite A, ou d'une hépatite non-A, non-B, tel qu'un virus de l'hépatite C, E ou delta.

Plus particulièrement, un antigène viral tel que défini ci-dessus sera tout ou partie de l'une des glycoprotéines codées par le génome du virus HIV-1 (brevets GB 8324800, EP 84401834 ou EP 85905513) ou du virus HIV-2 (EP 87400151), et en particulier tout ou partie d'une protéine sélectionnée parmi gag, pol, nef ou env de HIV-1 ou de HIV-2.

Les procédés de synthèse des molécules hybrides englobent les méthodes utilisées en génie génétique pour construire des polynucléotides hybrides codant pour les séquences polypeptidiques recherchées. On pourra, par exemple, se référer avantageusement à la technique

d'obtention de gènes codant pour des protéines de fusion décrite par Minton en 1984.

Lesdits polynucléotides hybrides codant pour un polypeptide hybride ainsi que les polypeptides hybrides selon l'invention caractérisés en ce qu'il s'agit de protéines recombinantes obtenues par l'expression desdits polynucléotides hybrides, font également partie de l'invention.

10

Les polypeptides selon l'invention avantageusement être mis en oeuvre dans un procédé pour la détection in vitro d'anticorps dirigés contre lesdits polypeptides, notamment le polypeptide DP428, et ainsi 15 d'anticorps dirigés contre une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis, dans un échantillon biologique (tissu ou fluide biologique) susceptible de les contenir, ce procédé comprenant la mise en contact de cet échantillon biologique avec un polypeptide selon l'invention dans des 20 conditions permettant une réaction immunologique entre ledit polypeptide et les anticorps éventuellement présents dans l'échantillon biologique, et la mise en évidence in vitro complexes antigène-anticorps des éventuellement formés.

25

30

35

Les polypeptides selon l'invention peuvent également et avantageusement être mis en oeuvre dans un procédé pour la détection d'une infection par une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un mammifère basé sur la détection in vitro d'une réaction cellulaire indiquant une sensibilisation préalable du mammifère audit polypeptide comme par exemple la prolifération cellulaire, la synthèse de protéines telles que l'interféron gamma. Ce procédé pour la détection d'une infection par une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un mammifère, est caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :



a) préparation d'un échantillon biologique contenant des cellules dudit mammifère plus particulièrement des cellules du système immunitaire dudit mammifère et plus particulièrement encore des cellules T;

48

- 5 b) incubation de l'échantillon biologique de l'étape a) avec un polypeptide selon l'invention;
 - c) détection d'une réaction cellulaire indiquant une sensibilisation préalable du mammifère audit polypeptide comme par exemple la prolifération cellulaire et/ou la synthèse de protéines telles que l'interféron gamma.

La prolifération cellulaire pourra être mesurée, par exemple par incorporation de 'H-Thymidine.

Font également partie de l'invention, les procédés de détection d'une réaction d'hypersensibilité retardée (DTH), caractérisés en ce qu'ils mettent en oeuvre un polypeptide selon l'invention.

De préférence, l'échantillon biologique est constitué par un fluide, par exemple un sérum humain ou animal, du sang, des biopsies, le liquide broncho-alvéolaire ou le liquide pleural.

Toute procédure classique peut être mise en oeuvre 25 pour réaliser une telle détection.

A titre d'exemple, une méthode préférée met en jeu des processus immunoenzymatiques selon la technique ELISA, par immunofluorescence, ou radio-immunologique (RIA) ou équivalent.

Ainsi, l'invention concerne également les polypeptides selon l'invention, marqués à l'aide d'un marqueur adéquat tel que du type enzymatique, fluorescent, radioactif.

De telles méthodes comprennent par exemple les étapes suivantes :

- dépôt de quantités déterminées d'une composition polypeptidique selon l'invention dans les puits d'une plaque de microtitration,
- introduction dans lesdits puits de dilutions croissantes
 de sérum, ou d'échantillon biologique autre tel que défini précédemment, devant être analysé,
 - incubation de la microplaque,
- introduction dans les puits de la plaque de microtitration d'anticorps marqués dirigés contre des immunoglobulines humaines ou animales, le marquage de ces ayant été réalisé à l'aide d'une sélectionnée parmi celles qui sont capables d'hydrolyser un substrat en modifiant l'absorption des radiations de ce dernier, au moins à une longueur d'onde déterminée, par exemple à 550 nm,
 - détection, en comparaison avec un témoin de contrôle, de la quantité de substrat hydrolysé.
- L'invention concerne également un nécessaire ou kit pour le diagnostic in vitro d'une infection par une mycobactérie appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis, comprenant:
 - un polypeptide selon l'invention,
- le cas échéant les réactifs pour la constitution du silieu propice à la réaction immunologique ou spécifique,
 - les réactifs permettant la détection des complexes antigène-anticorps produits par la réaction immunologique éventuellement présents dans l'échantillon biologique, et la mise en évidence in vitro des complexes antigène-
- anticorps éventuellement formés, ces réactifs pouvant également porter un marqueur, ou être susceptibles d'être reconnus à leur tour par un réactif marqué, plus particulièrement dans le cas où le polypeptide selon l'invention n'est pas marqué,
- 35 le cas échéant, un échantillon biologique de référence (témoin négatif) dépourvu d'anticorps reconnus par un polypeptide selon l'invention,

WO 99/09186

30



- le cas échéant, un échantillon biologique de référence (témoin positif) contenant une quantité prédéterminée d'anticorps reconnus par un polypeptide selon l'invention.

polypeptides selon l'invention permettent de Les préparer anticorps monoclonaux ou polyclonaux caractérisés en ce qu'ils reconnaissent spécifiquement les polypeptides selon l'invention. Les anticorps monoclonaux pourront avantageusement être préparés partir d'hybridomes selon la technique décrite par Kohler et Milstein en 1975. Les anticorps polyclonaux pourront être préparés, par exemple par immunisation d'un animal, en particulier une souris, avec un polypeptide l'invention associé à un adjuvant de la réponse immunitaire, puis purification des anticorps spécifiques contenus dans le sérum des animaux immunisés sur une colonne d'affinité sur laquelle a préalablement été fixé le polypeptide ayant servi d'antigène. Les anticorps polyclonaux selon l'invention peuvent aussi être préparés par purification sur une colonne d'affinité, sur laquelle a préalablement été immobilisé un polypeptide l'invention, des anticorps contenus dans le sérum de patients infectés par une mycobactérie préférentiellement une bactérie appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis.

L'invention a également pour objet des anticorps mono ou polyclonaux ou leurs fragments, ou anticorps chimériques, caractérisés en ce qu'ils sont capables de reconnaître spécifiquement un polypeptide selon l'invention.

Les anticorps de l'invention pourront également être marqués de la même manière que décrit précédemment pour les

÷

sondes nucléiques de l'invention tel qu'un marquage de type enzymatique, fluorescent ou radioactif.

L'invention vise en outre un procédé pour la détection spécifique de la présence d'un antigène d'une mycobactérie et préférentiellement un bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

- a) Mise en contact de l'échantillon biologique (tissu ou fluide biologique) prélevé chez un individu avec un anticorps mono ou polyclonal selon l'invention, dans des conditions permettant une réaction immunologique in vitro entre lesdits anticorps et les polypeptides spécifiques des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe de Mycobacterium tuberculosis éventuellement présents dans l'échantillon biologique, et b), Mise en évidence du complexe antigène-anticorps formé.
- Entre également dans le cadre de l'invention, un nécessaire ou kit pour le diagnostic in vitro sur un échantillon biologique, de la présence de souches de mycobactéries des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis, de préférence M. tuberculosis, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - un anticorps polyclonal ou monoclonal selon l'invention, le cas échéant marqué;
- le cas échéant, un réactif pour la constitution du milieu propice à la réalisation de la réaction immunologique;
 - un réactif permettant la détection des complexes antigène-anticorps produits par la réaction immunologique, ce réactif pouvant également porter un marqueur, ou être susceptible d'être reconnu à son tour par un réactif marqué, plus particulièrement dans le cas où ledit anticorps monoclonal ou polyclonal n'est pas marqué.



- le cas échéant, des réactifs pour effectuer la lyse des cellules de l'échantillon testé.

La présente invention a également pour objet un procédé de détection et d'identification rapide des mycobactéries et préférentiellement des bactéries de M. tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comporte les étapes suivantes :

- a) Isolement de l'ADN à partir de l'échantillon
 biologique à analyser, ou obtention d'un ADNc à partir de l'ARN de l'échantillon biologique;
 - b) Amplification spécifique de l'ADN des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis à l'aide d'amorces selon
- 15 l'invention;

30

c) Analyse des produits d'amplification.

Le produits d'amplification peuvent être analysés par différentes méthodes.

Deux méthodes d'analyse sont données à titre d'exemple ci-dessous :

- Analyse électrophorétique en gel d'agarose des produits d'amplification. La présence d'un fragment d'ADN migrant à l'endroit attendu suggère que l'échantillon analysé contenait de l'ADN de mycobactéries appartenant au complexe tuberculosis, ou
- Analyse par la technique d'hybridation moléculaire en utilisant une sonde nucléique selon l'invention. Cette sonde sera avantageusement marquée par un élément non radioactif (sonde froide) ou radioactif.

Aux fins de la présente invention, on entendra par « ADN de l'échantillon biologique » ou « ADN contenu dans l'échantillon biologique », soit l'ADN présent dans l échantillon biologique considéré, soit l'ADNc obtenu après l'action d'une enzyme de type transcriptase inverse sur l'ARN présent dans ledit échantillon biologique.

Un autre procédé de la présente invention permet la détection d'une infection par une mycobactérie et préférentiellement une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un mammifère. Ce procédé comprend les étapes suivantes :

a) préparation d'un échantillon biologique contenant des cellules dudit mammifère plus particulièrement des cellules

- 10 du système immunitaire dudit mammifère et plus particulièrement encore des cellules T;
 - b)incubation de l'échantillon biologique de l'étape a) avec un polypeptide selon l'invention;
- c) détection d'une réaction cellulaire indiquant une sensibilisation préalable du mammifère audit polypeptide notamment la prolifération cellulaire et/ou la synthèse de protéines telles que l'interféron gamma;
 - d) détection d'une réaction d'hypersensibilité retardée ou de sensibilisation du mammifère audit polypeptide.

20

Cette méthode de détection est une méthode intradermique, qui est décrite par exemple par M. J. Elhay et al. (1988) Infection and Immunity, 66(7): 3454-3456.

- Un autre but de la présente invention consiste en un procédé pour la détection des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
- a) Mise en contact d'une sonde oligonucléotidique selon l'invention avec un échantillon biologique, l'ADN contenu dans l'échantillon biologique, ou l'ADNc obtenu par transcription inverse de l'ARN de l'échantillon biologique, ayant, le cas échéant, préalablement été rendu accessible à
- 35 l'hybridation, dans des conditions permettant l'hybridation de la sonde à l'ADN ou l'ADNc des mycobactéries et

préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis;

b) Détection de l'hybride formé entre la sonde oligonucléotidique et l'ADN de l'échantillon biologique.

L'invention vise également un procédé pour la détection des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe *Mycobacterium tuberculosis* dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

- a) Mise en contact d'une sonde oligonucléotidique selon l'invention immobilisée sur un support, échantillon biologique, l'ADN de l'échantillon biologique ayant, le cas échéant, été préalablement rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant l'hybridation ladite sonde à l'ADN des mycobactéries préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis;
- b) Mise en contact de l'hybride formé entre ladite sonde oligonucléotidique immobilisée sur un support et l'ADN contenu dans l'échantillon biologique, le cas échéant après élimination de l'ADN de l'échantillon biologique n'ayant pas hybridé avec la sonde, avec une sonde oligonucléotidique marquée selon l'invention.

Selon un mode de réalisation avantageux du procédé de détection défini précédemment, celui-ci est caractérisé en ce que, préalablement à l'étape a), l'ADN de l'échantillon biologique est préalablement amplifié à l'aide d'un couple d'amorces selon l'invention.

Une autre forme de mise en oeuvre du procédé de détection selon l'invention consiste en un procédé pour la détection de la présence des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe de

20

Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

- a) Mise en contact de l'échantillon biologique avec un couple d'amorces selon l'invention, l'ADN contenu dans l'échantillon ayant été, le cas échéant, préalablement rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant une hybridation desdites amorces à l'ADN des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis;
 - b) Amplification de l'ADN d'une mycobactérie et préférentiellement d'une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis;

c) mise en évidence de l'amplification de fragments d'ADN correspondant au fragment encadré par les amorces, par exemple par électrophorèse sur gel ou au moyen d'une sonde oligonucléotidique selon invention.

L'invention a aussi pour objet un procédé pour la détection de la présence des mycobactéries et préférentiellement des bactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique par déplacement de brin, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

a) Mise en contact de l'échantillon biologique avec deux couples d'amorces selon l'invention spécifiquement destinées à l'amplification de type SDA décrites ci-dessus, l'ADN contenu dans l'échantillon ayant été, le cas échéant, préalablement rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant une hybridation des amorces à l'ADN des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis;

- b) amplification de l'ADN des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis;
- c) mise en évidence de l'amplification de fragments d'ADN correspondant au fragment encadré par les amorces, par exemple par électrophorèse sur gel ou au moyen d'une sonde oligonucléotidique selon l'invention.

L'invention concerne aussi un nécessaire ou kit pour la mise en oeuvre du procédé décrit ci-dessus, destiné à la détection de la présence des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :

- 15 a) Une sonde oligonucléotidique selon l'invention;
 - b) Les réactifs nécessaires à la mise en oeuvre d'une réaction d'hybridation;
- c) Le cas échéant, un couple d'amorces selon l'invention ainsi que les réactifs nécessaires à une réaction d'amplification de l'ADN (ADN génomique, ADN plasmidique ou ADNc) des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis.

L'invention a aussi pour objet un kit ou nécessaire pour la détection de la présence des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :

- a) Une sonde oligonucléotidique, dite sonde de capture, selon l'invention;
- b) Une sonde oligonucléotidique, dite sonde de révélation, selon l'invention.
- c) Le cas échéant, un couple d'amorces selon l'invention ainsi que les réactifs nécessaires à une réaction d'amplification de l'ADN des mycobactéries et

préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis.

L'invention concerne encore un kit ou nécessaire pour l'amplification de l'ADN des mycobactéries et préférentiellement des bactéries du complexe Mycobacterium tuberculosis présent dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :

- 10 a) Un couple d'amorces selon l'invention;
 - b) Les réactifs nécessaires pour effectuer une réaction d'amplification d'ADN;
 - c) Eventuellement un composant permettant de vérifier la séquence du fragment amplifié, plus particulièrement une sonde oligonucléotidique selon l'invention.

Un autre objet de la présente invention concerne une composition immunogène, caractérisée en ce qu'elle comprend un polypeptide selon l'invention.

20

Une autre composition immunogène selon l'invention est caractérisé en ce qu'elle comprend un ou plusieurs polypeptides selon l'invention et/ou un ou plusieurs polypeptides hybrides selon l'invention.

25

Selon un mode de réalisation avantageux, la composition immunogène ci-dessus définie est constitutive d'un vaccin, lorsqu'elle est présentée en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable et éventuellement un ou plusieurs adjuvants de l'immunité tels que l'alun ou un représentant de la famille des muramyl peptides ou encore l'adjuvant incomplet de Freund.

Aujourd'hui, divers types de vaccins sont disponibles pour protéger l'homme contre des maladies infectieuses : micro-organismes vivants atténués (M. bovis - BCG pour la

25

30

tuberculose), micro-organismes inactivés (virus de grippe), des extraits acellulaires (Bordetella pertussis pour la coqueluche), protéines recombinées (antigène de surface du virus de l'hépatite B), des polyosides (pneumocoques). Des vaccins préparés à partir de peptides de synthèse ou de micro-organismes génétiquement modifiés exprimant des antigènes hétérologues sont en d'expérimentation. Plus récemment encore, des ADN plasmidiques recombinés portant des gènes codant pour des antigènes protecteurs ont été proposés comme stratégie vaccinale alternative. Ce type de vaccination est réalisé avec un plasmide particulier dérivant d'un plasmide de E. coli qui ne se réplique pas in vivo et qui code uniquement pour la protéine vaccinante. Les principaux composants fonctionnels de ce plasmide sont : un promoteur fort permettant l'expression dans les cellules eucaryotes (par exemple celui du CMV), un site de clonage approprié insérer gène d'intérêt, le une séquence terminaison-polyadénylation, une origine de réplication procaryote pour produire le plasmide recombiné in vitro et un marqueur de sélection (par exemple le gène de résistance à l'ampicilline) pour faciliter la sélection des bactéries qui contiennent le plasmide. Des animaux ont été immunisés en injectant simplement l'ADN plasmidique nu dans le muscle. Cette technique conduit à l'expression de la protéine vaccinale in situ et à une réponse immunitaire en particulier de type cellulaire (CTL) et de type humoral (anticorps). Cette double induction de la réponse immunitaire est l'un des principaux avantages de la technique de vaccination avec de l'ADN nu. Huygen et al. (1996) et Tascon et al. (1996) ont réussi a obtenir une certaine protection contre M. tuberculosis injectant des plasmides recombinés contenant des gènes de M. leprae (hsp65, 36kDa pra) comme inserts. M. leprae est l'agent responsable de la lèpre. L'utilisation d'un insert spécifique de M. tuberculosis comme par exemple

tout ou partie du gène DP428, objet de la présente invention conduirait probablement à une meilleure protection contre la tuberculose. Tout ou partie du gène DP428, ou tout polynucléotide selon l'invention, peut être inséré dans les plasmides facilement vecteurs (Montgomery et al, 1993), pcDNA3 (Invitrogen, R & D Systems) ou pcDNA1/Neo (Invitrogen) qui possèdent les caractéristiques nécessaires pour une utilisation vaccinale.

10

.

35

WO 99/09186

L'invention vise ainsi un vaccin, caractérisée en ce qu'il comprend un ou plusieurs polypeptides selon l'invention et/ou un ou plusieurs polypeptides hybrides selon l'invention tels que précédemment définis en association avec un véhicule pharmaceutiquement compatible et, le cas échéant, un ou plusieurs adjuvants de l'immunité appropriés.

L'invention vise aussi une composition vaccinale destinée à l'immunisation de l'homme ou l'animal à l'encontre d'une infection bactérienne ou virale, telle que la tuberculose ou l'hépatite, caractérisée en ce qu'elle comprend un ou plusieurs polypeptides hybrides tels que précédemment définis en association avec un véhicule pharmaceutiquement compatible et, le cas échéant, un ou plusieurs adjuvants de l'immunité.

Avantageusement, dans le cas d'une protéine hybride entre un polypeptide selon l'invention et l'antigène de surface de l'hépatite B, la composition vaccinale sera administrée, chez l'homme, à raison de 0.1 à $1~\mu g$ de protéine hybride purifiée par kilogramme du poids du patient, de préférence 0.2 à $0.5~\mu g/kg$ de poids du patient, pour une dose destinée à une administration donnée. Dans le cas de patients atteints de troubles du système immunitaire, en particulier les patients immunodéprimés, chaque dose injectée contiendra préférentiellement la

moitié de la quantité pondérale de la protéine hybride contenue dans une dose destinée à un patient n'étant pas affecté de troubles du système immunitaire.

De préférence, la composition vaccinale sera administrée à plusieurs reprises, de manière étalée dans le temps, par voie intradermique ou sous-cutanée. A titre d'exemple, trois doses telles que définies ci-dessus seront respectivement administrées au patient au temps t0, au temps t0 + 1 mois et au temps t0 + 1 an.

Alternativement, trois doses seront respectivement administrées au patient au temps t0, au temps t0 + 1 mois et au temps t0 + 6 mois.

15 Chez la souris, chez laquelle une dose pondérale de la composition vaccinale comparable à la dose utilisée chez l'homme est administrée, la réaction anticorps est testée par prélèvement du sérum suivi d'une étude de la formation d'un complexe entre les anticorps présents dans le sérum et l'antigène de la composition vaccinale, selon les techniques usuelles.

L'invention concerne également une composition immunogène caractérisée en ce qu'elle comprend un polynucléotide ou un vecteur d'expression selon l'invention, en association avec un véhicule permettant son administration à l'homme ou l'animal.

L'invention a encore pour objet un vaccin destiné à l'immunisation à l'encontre d'une infection bactérienne ou virale, telle que la tuberculose ou l'hépatite, caractérisé en ce qu'il comprend un polynucléotide ou un vecteur d'expression selon l'invention, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

De telles compositions immunogènes ou vaccinales sont notamment décrites dans la demande internationale N° WO

. 20

25

90/11092 (Vical Inc.) et également dans la demande internationale N° WO 95/11307 (Institut Pasteur).

polynucléotide Le constitutif de la composition immunogène ou de la composition vaccinale selon l'invention peut être injecté à l'hôte après avoir été couplé à des composés qui favorisent la pénétration de ce polynucléotide à l'intérieur de la cellule ou son transport jusqu'au noyau . cellulaire. Les conjugués résultants peuvent encapsulés dans des microparticules polymères, comme décrit dans la demande internationale N° WO 94/27238 (medisorb Technologies International).

Selon un autre mode de réalisation de la composition immunogène et/ou vaccinale selon l'invention, le polynucléotide, de préférence un ADN, est complexé avec du DEAE-dextran (Pagano et al., 1967) ou avec des protéines nucléaires (Kaneda et al., 1989), avec des lipides (Felgner et al., 1987) ou encore encapsulés dans des liposomes (Fraley et al., 1980).

Selon encore un autre mode de réalisation avantageux de la composition immunogène et/ou vaccinale selon l'invention, le polynucléotide selon l'invention peut être introduit sous la forme d'un gel facilitant sa transfection dans les cellules. Une telle composition sous forme de gel peut être un complexe de poly-L-lysine et de lactose, comme décrit par Midoux en 1993, ou encore le Poloxamer 407^M, comme décrit par Pastore en 1994. Le polynucléotide ou le vecteur selon l'invention peuvent aussi être en suspension dans une solution tampon ou être associés à des liposomes.

Avantageusement, un tel vaccin sera préparé conformément à la technique décrite par Tacson et al. ou Huygen et al. en 1996 ou encore conformément à la technique décrite par Davis et al. dans la demande internationale N° WO 95/11307 (Whalen et al.).

Un tel vaccin sera avantageusement préparé sous la forme d'une composition contenant un vecteur selon l'invention, placée sous le contrôle d'éléments de régulation permettant son expression chez l'homme ou l'animal.

Pour réaliser un tel vaccin, le polynucléotide selon l'invention est tout d'abord sous-cloné dans un vecteur d'expression approprié, plus particulièrement un vecteur d'expression contenant des signaux de régulation et d'expression reconnus par les enzymes des cellules eucaryotes et contenant également origine une réplication active chez les procaryotes, par exemple chez E. coli, qui permet son amplification préalable. Puis le plasmide recombinant purifié obtenu est injecté à l'hôte, par exemple par voie intramusculaire.

On pourra par exemple utiliser, en tant que vecteur d'expression in vivo de l'antigène d'intérêt, le plasmide pcDNA3 ou le plasmide pcDNA1/neo, tous les deux commercialisés par Invitrogen (R&D Systems, Abingdon, Royaume-Uni). On peut aussi utiliser le plasmide VIJns.tPA, décrit par Shiver et al. en 1995.

Un tel vaccin comprendra avantageusement, outre le vecteur recombinant, une solution saline, par exemple une solution de chlorure de sodium.

Une composition vaccinale telle que définie ci-dessus sera par exemple administrée par voie parentérale ou par voie intramusculaire.

30

La présente invention concerne également un vaccin caractérisé en ce qu'il contient une ou plusieurs séquences nucléotidiques selon l'invention et/ou un ou plusieurs polynucléotides tel que mentionné ci-dessus en association avec un véhicule pharmaceutiquement compatible et, le cas

.15

échéant, un ou plusieurs adjuvants de l'immunité appropriés.

Un autre aspect porte sur une méthode de criblage de molécules capables d'inhiber la croissance de mycobactéries ou le maintien de mycobactéries dans un hôte, caractérisée en ce que lesdites molécules bloquent la synthèse ou la fonction des polypeptides codés par une séquence nucléotidique selon l'invention ou par un polynucléotide tel que décrit supra.

Dans ladite méthode de criblage, les molécules peuvent être des anti-messagers ou peuvent induire la synthèse d'anti-messagers.

La présente invention vise également des molécules capables d'inhiber la croissance de mycobactéries ou le maintien de mycobactéries dans un hôte, caractérisées en ce que lesdites molécules sont synthétisées d'après la structure des polypeptides codés par une séquence nucléotidique selon l'invention ou par un polynucléotide tel que décrit supra.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention 25 apparaissent dans les exemples et les figures suivants :

FIGURES

30 <u>La série de Figures 1</u> :

La série de Figures 1 illustre la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°1 correspondant à l'insert du vecteur pDP428 (déposé à la CNCM sous le N° I-1818) et la série de séquences d'acides aminés SEQ ID N°1 des polypeptides codés par la série des séquences nucléotidiques SEQ ID N°1.

Figure 2:

5

Illustre la séquence nucléotidique SEQ ID N°2 correspondant à la région incluant le gène codant pour le polypeptide DP428 (région soulignée). Sur cette figure ont été pris en compte à la fois les codons ATG et GTG d'initiation de la traduction. La figure fait apparaître que le polypeptide DP428 fait probablement partie d'un opéron comprenant au moins trois gènes. La région doublement encadrée inclut probablement les régions promotrices.

15 La région simplement encadrée correspond au motif LPISG rapellant le motif LPXTG décrit chez les bactéries à Gram positifs comme permettant l'ancrage aux peptidoglycannes.

20 <u>La série de Figures 3</u>:

La série de Figures 3 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°3 correspondant à l'insert du vecteur p6D7 (déposé à la CNCM sous le N° I-1814).

25

30

La série de Figures 4 :

La série de Figures 4 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°4 correspondant à l'insert du vecteur p5A3 (déposé à la CNCM sous le N° I-1815.

La série de Figures 5 :

La série de Figures 5 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°5 correspondant à l'insert du vecteur p5F6 (déposé à la CNCM sous le N° I-1816).

La série de Figures 6 :

La série de Figures 6 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°6 correspondant à l'insert du 5 vecteur p2A29 (déposé à la CNCM sous le N° I-1817).

La série de Figures 7 :

La série de Figures 7 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°7 correspondant à l'insert du vecteur p5B5 (déposé à la CNCM sous le N° I-1819).

La série de Figures 8 :

La série de Figures 8 représente série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°8 correspondant à l'insert du vecteur p1C7 (déposé à la CNCM sous le N° I-1820).

La série de Figures 9 :

20 La série de Figures 9 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°9 correspondant à l'insert du vecteur p2D7 (déposé à la CNCM sous le N° I-1821).

La série de Figures 10 :

25

La série de Figures 10 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°10 correspondant à l'insert du vecteur plB7 (déposé à la CNCM sous le N° I-1843).

30 <u>La série de Figures 11</u> :

La série de Figures 11 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°11.

35 <u>La série de Figures 12</u> :

La série de Figures 12 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°12.

La série de Figures 13 :

5

La série de Figures 13 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID $N^{\circ}13$.

La série de Figures 14 :

10

La série de Figures 14 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°14 correspondant à l'insert du vecteur p5B5 (déposé à la CNCM sous le N° I-1819).

15

La série de Figures 15 :

La série de Figures 15 représente la série de séquences 20 nucléotidiques SEQ ID N°15.

La série de Figures 16 :

La série de Figures 16 représente la série de séquences 25 nucléotidiques SEQ ID N°16.

La série de Figures 17 :

La série de Figures 17 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°17.

La série de Figures 18 :

La série de Figures 18 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°18.

La série de Figures 19 :

La série de Figures 19 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°19.

5 La série de Figures 20 :

La série de Figures 20 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°20 correspondant à l'insert du vecteur p2A29 (déposé à la CNCM sous le N° I-1817).

10

La série de Figures 21 :

La série de Figures 21 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°21.

15

La série de Figures 22 :

La série de Figures 22 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°22.

20

La série de Figures 23 :

La série de Figures 23 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°23.

25

La série de Figures 24 :

La série de Figures 24 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID $N^{\circ}24$.

30

Figures 25 et 26:

Les figures 25 et 26 illustrent respectivement les séquences SEQ ID N°25 et SEQ ID N°26 représentant un couple d'amorces utilisées pour amplifier spécifiquement par PCR la région correspondant aux nucléotides 964 à 1234 inclus dans la séquence SEQ ID N°1.

La série de Figures 27 :

La série de Figures 27 représente la série de séquences 5 nucléotidiques SEQ ID N°27 correspondant à l'insert du vecteur p5A3.

Figure 28:

La séquence d'acides aminés telle que définie dans la figure 28 représente la séquence d'acides aminés SEQ ID N°28 correspondant au polypeptide DP428.

15 <u>Figure 29</u>:

La figure 29 représente la séquence nucléotidique SEQ ID N° 29 du gène complet codant pour la protéine M1C25.

20 <u>Figure 30</u>:

La figure 30 représente la séquence d'acides aminés SEQ ID N° 30 de la protéine M1C25.

25 <u>La série de Figures 31</u> :

La série de Figures 31 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°31.

30 <u>La série de Figures 32</u> :

La série de Figures 32 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID $N^{\circ}32$.

35 <u>La série de Figures 33</u>:

La série de Figures 33 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°33.

La série de Figures 34 :

5

La série de Figures 32 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°34.

La série de Figures 35 :

10

La série de Figures 35 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°35.

15

La série de Figures 36 :

La série de Figures 36 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°36.

20

La série de Figures 37 :

La série de Figures 37 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°37.

25

La série de Figures 38 :

La série de Figures 38 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°38.

30

La série de Figures 39 :

La série de Figures 39 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°39.

35

La série de Figures 40 :

La série de Figures 40 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°40.

La série de Figures 41 :

La série de Figures 41 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°41 correspondant à l'insert du vecteur p2D7 (déposé à la CNCM sous le N°I-1821).

10 <u>La série de Figures 42</u> :

La série de Figures 42 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°42.

15

La série de Figures 43 :

La série de Figures 43 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°43.

La série de Figures 44 :

La série de Figures 44 représente la série de séquences 25 nucléotidiques SEQ ID N°44.

La série de Figures 45 :

La série de Figures 45 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°45.

La série de Figures 46 :

La série de Figures 46 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°46.

La série de Figures 47 :

La série de Figures 47 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID $N^{\circ}47$.

5 <u>La série de Figures 48</u>:

La série de Figures 48 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°48.

lO <u>La série de Figures 49</u> :

La série de Figures 49 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°49.

15

La série de Figures 50 :

La série de Figures 50 représente la série de séquences nucléotidiques SEQ ID N°50.

20

Figure 51:

- A. la construction pJVED: Plasmid navette (pouvant se multiplier chez les mycobactéries ainsi que chez E.coli). avec un gène de résistance à la kanamycine (issu de Tn903) comme marqueur de sélection. Le gène phoA tronqué (Δ phoA) et le gène luc forment un opéron synthetique.
 - B. Séquence de la jonction entre phoA et luc.

30

Figure 51:

Hybridation génomique (Southern blot) de l'ADN génomique de différentes espèces mycobactériennes à l'aide d'une sonde oligonucléotidique dont la séquence est la séquence comprise entre le nucléotide en

position nt 964 (extrémité 5' de la sonde) et le nucléotide en position nt 1234 (extrémité 3' de la sonde), extrémités inclues, de la séquence SEQ ID N°1.

5 <u>Figures 53 et 54</u> :

Activités Luc et PhoA de M. smegmatis recombinant contenant le pJVED avec différents fragments nucléotidiques comme décrits en exemple. Les figures 52 et 53 représentent les résultats obtenus pour deux expériences distinctes réalisées dans les mêmes conditions.

15

Figure 55:

Représentation de l'hydrophobicité (Kyte et Doolitle) de la séquence codante du polypeptide DP428 avec sa 20 représentation schématique. Le motif LPISG précède immédiatement la région C-terminale hydrophobe. La séquence se termine par deux arginines.

Figure 56:

Représentation de l'hydrophoicité (Kyte et Doolitle) de la séquence du polypeptide M1C25 de séquence d'acides aminés SEQ ID N° 30.

Figure 57:

30

35

A- Gel d'acrylamide (12%) en condition dénaturante d'un extrait bactérien obtenu par sonication de bactéries E. coli M15 contenant le plasmide pM1C25 sans et après 4 heures d'induction par l'IPTG, coloré au bleu de Comassie.



15

25

30



- ligne 1: Marqueur de masse molaire (Prestained SDS-PAGE Standards High Range BIO-RAD(n)).
- ligne 2: Extrait bactérien obtenu par sonication de bactéries E. coli M15 contenant le plasmide pM1C25 sans induction par l'IPTG.
 - ligne 3: Extrait bactérien obtenu par sonication de bactéries E. coli M15 contenant le plasmide pM1C25 après 4 heures d'induction par l'IPTG.
 - ligne 4: Marqueur de masse molaire (Prestained SDS-PAGE Standards Low Range BIO-RAD@).
- B- Western blot d'un gel semblable gel (acrylamide 12%) révélé grâce à l'anticorps penta-His commercialisé par la société Quiagen.
- 20 ligne 1: représentation du marqueur de masse molaire (Prestained SDS-PAGE Standards High Range BIO-RAD@).
 - ligne 2:extrait bactérien obtenu par sonication de bactéries E. coli M15 contenant le plasmide pM1C25 sans induction par l'IPTG.
 - ligne 3:extrait bactérien obtenu par sonication de bactéries *E. coli* M15 contenant le plasmide pM1C25 après 4 heures d'induction par l'IPTG.
 - ligne 4: représentation du marqueur de masse molaire (Prestained SDS-PAGE Standards Low Range BIO-RAD@)
 - La bande présente très majoritairement dans les lignes 35 correspondant aux bactéries induites par l'IPTG par rapport à celles non induites par l'IPTG, comprise entre 34200 et

28400 daltons, correspond à l'expression de l'insert M1C25 cloné dans le vecteur pQE-60 (Qiagen@).

En ce qui concerne les légendes des autres figures qui sont numérotées par un caractère alphanumérique, chacune de ces autres figures représente la séquence nucléotidique et la séquence d'acides aminés de séquence SEQ ID dont la numérotation est identique au caractère alphanumérique de chacune desdites figures.

Les numérotations alphanumériques des figures représentant les SEQ ID comportant un nombre suivi d'une lettre ont les significations suivantes :

- les numérotations alphanumériques présentant le même nombre concernent une même famille de séquence rattachées à la séquence de référence SEQ ID dont la numérotation présente ce même nombre et la lettre A;
 - les lettres A, B et C pour une même famille de séquences distinguent les trois phases de lecture possibles de la séquence nucléotidique SEQ ID de référence (A);
 - les lettres indexées par un prime (') signifient que la séquence correspond à un fragment de la séquence SEQ ID de référence (A);
 - la lettre D signifie que la séquence correspond à la séquence du gène prédit par Cole et al., 1998 ;
 - la lettre F signifie que la séquence correspond à la phase ouverte de lecture (ORF pour "Open Reading Frame") contenant la séquence "D" correspondante d'après Cole et al., 1998;
- o la lettre G signifie que la séquence est une séquence prédite par Cole et al., 1998, et présentant une homologie de plus de 70% avec la séquence SEQ ID de référence (A);
 - la lettre H signifie que la séquence correspond à la phase ouverte de lecture contenant la séquence "G" correspondante d'après Cole et al., 1998;
 - la lettre R signifie que la séquence correspond à une séquence prédite par Cole et al., 1998, en amont de la

séquence "D" correspondante et pouvant être en phase avec la séquence "D" en raison d'erreurs de séquençage possibles ;

75

- la lettre P signifie que la séquence correspond à la phase ouverte de lecture contenant la séquence "R" correspondante;
 - la lettre Q signifie que la séquence correspond à une séquence contenant les séquences "F" et "P" correspondantes.
- En ce qui concerne la famille de séquences SEQ ID N° 4, l'insert précédent phoA contient deux fragments non contigus sur le génome, SEQ ID 4J et SEQ ID 4A, et donc issus d'un clonage multiple permettant l'expression et l'exportation de phoA. Ces deux fragments non contigus, les
- gènes et les phases ouvertes de lecture qui les contiennent d'après Cole et al., 1998, sont importants pour l'exportation d'un polypeptide antigène :
 - les lettres J, K et L distinguent les trois phases de lecture possibles de la séquence nucléotidique "J" correspondante;
 - la lettre M signifie que la séquence correspond à la séquence prédite par Cole et al., 1998, et contenant la séquence SEQ ID N° 4J ;
- la lettre N signifie que la séquence correspond à la
 phase ouverte de lecture contenant la séquence SEQ ID N°
 4M.

En ce qui concerne la famille de séquences SEQ ID N° 45, la lettre Z signifie que la séquence correspond à la séquence d'un fragment cloné fusionné avec phoA.

- Enfin, en ce qui concerne la famille de séquence SEQ ID N° 41, la lettre S signifie que la séquence correspond à une séquence prédite par Cole et al., 1998 et pouvant être dans la même phase de lecture que la séquence "D" correspondante, la lettre T signifiant que la séquence
- 35 correspondante contient les séquences "F" et "S" correspondantes.

EXEMPLES

Matériel et méthodes

5 Cultures bactériennes, plasmides et milieux de cultures

E. coli a été cultivé sur milieu liquide ou solide Luria-Bertani (LB). M. smegmatis a été cultivé sur milieu liquide Middlebrook 7H9 (Difco) additionné de dextrose albumine (ADC), 0,2 % de glycérol et 0,05 % de Tween, ou sur milieu solide L. Si nécessaire, l'antibiotique kanamycine a été rajouté à une concentration de 20 μ g/ml-1. Les clones bactériens présentant une activité PhoA ont été détectés sur de l'agar LB contenant du 5-bromo-4-chloro-3-indolyle phosphate (X-P, à 40 μ g/ml-1).

Manipulation d'ADN et séquençage

Les manipulations d'ADN et les analyses Southern blot ont été effectuées en utilisant techniques standard (Sambrook et al., 1989). Les séquences d'ADN double brun ont été déterminées avec un kit de séquençage Taq Dye Deoxy Terminator Cycle (Applied Biosystems), dans un Système 9600 GeneAmp PCR (Perkin-25 Elmer), et après migration sur un système d'analyse ADN modèle 373 (Applied Biosystems).

Constructions des plasmides

Le plasmide pJVEDa a été construit à partir de pLA71, plasmide de transfert comportant le gène phoA tronqué et placé en phase avec BlaF. pLA71 a été coupé avec les enzymes de restriction KpnI et NotI, retirant ainsi phoA sans toucher le promoteur de BlaF. Le gène luc codant pour la luciférase de luciole a été amplifié à partir de

pGEM-luc et un site de liaison du ribosome a été rajouté. phoA a été amplifié à partir de pJEM11. Les fragments amplifiés ont été coupés avec PstI et ligaturés ensemble. Les oligodéoxynucléotides utilisés sont les suivants :

5 ppv.luc.Fw : 5'GACTGCTGCAGAAGGAGAAGATCCAAATGG3'
luc.Bw : 5'GACTAGCGGCCGCGAATTCGTCGACCTCCGAGG3'
pJEM.phoA.Fw : 5'CCGCGGATCCGGATACGTAC3'
phoA.Bw: 5'GACTGCTGCAGTTTATTTCAGCCCCCAGAGCG3'.

Le fragment ainsi obtenu a été réamplifié en utilisant les oligonucléotides complémentaires de extrémités, coupé avec KpnI et NotI, et intégré dans pLA71 coupé avec les mêmes enzymes. La construction résultante a été électroporée dans E. coli DH5 α et M. smegmatis mc^2 155. Un clone M. smegmatis émettant de la lumière et présentant une activité phoA a été sélectionné et appelé pJVED/blaF. L'insert a été retiré en utilisant BamHI et la construction refermée sur elle-même, reconstruisant ainsi le pJVEDa. Afin d'obtenir le pJVEDb,c, le multisite de clonage a été coupé avec Scal et Kpnl et refermé en enlevant un (pJVEDb) ou deux (pJVED_C) nucléotides du site SnaBI. Après fusion six cadres de lecture ont pu ainsi être obtenus. L'insert du pJVED/hsp18 a été obtenu par amplification en chaîne par polymérase (ACP) de pPM1745 (Servant et al., utilisant des oligonucléotides de la séquence :

25 18.Fw : 5'GTACCAGTACTGATCACCCGTCTCCCGCAC3'
 18.Back : AGTCAGGTACCTCGCGGAAGGGGTCAGTGCG3'

Le produit a été coupé avec KpnI et ScaI , et ligaturé à pJVED_a , coupé avec les mêmes enzymes, quittant ainsi le $\mathit{pJVED/hsp18}$.

30

Le pJVED/P19kDa et le pJVED/erp furent construits en coupant avec BamHI l'insert de pExp410 et pExp53 respectivement, et en les insérant dans le site BamHI du

multisite de clonage de pJVEDa.

Mesure de l'activité phosphatase alkaline

La présence d'activité est détectée par la couleur bleue des colonies croissant sur un milieu de culture contenant le substrat 5-bromo 4-chloro 3-indolyl phosphate (XP), puis l'activité peut être mesurée quantitativement de manière plus préçise de la façon suivante :

M. smegmatis ont été cultivés dans un milieu LB additionnés de 0,05 % de Tween 80 (Aldrich) et de kanamycine (20 μg/ml-1) à 37°C pendant 24 heures. L'activité de la phosphatase alkaline a été mesurée par la méthode de Brockman et Heppel (Brockman et al., 1968) dans un extrait soniqué, avec p-nitrophénylphosphate comme substrat de la réaction. La quantité de protéines a été mesurée par essai Bio-Rad. L'activité phosphatase alkaline est exprimée en unité arbitraire (densité optique à 420 nm x μg de protéines-1 x minutes-1).

20 Mesure de l'activité luciférase

smegmatis a été cultivé dans un milieu LB Μ. additionné de 0,05 % de Tween 80 (Aldrich) et de kanamycine (20 $\mu g/ml$ - 1) à 37°C pendant 24 heures et utilisé en pleine croissance exponentielle (DO à 600 nm comprise entre 0,3 et 0,8). Les aliquots de suspensions bactériennes ont été brièvement soniqués et l'extrait cellulaire a été utilisé pour mesurer l'activité de la luciférase. $25 \mu l$ de l'extrait soniqué ont été mélangés avec 100 μ l de substrat (système d'essai luciférase Promega) automatiquement dans un luminomètre et la lumière émise exprimée en ULR ou RLU (Unités Lumineuses Relatives). Les bactéries ont été comptées par dilutions sérielles de la suspension d'origine milieu agar LB kanamycine et l'activité de la luciférase exprimée en $ULR/\mu g$ de protéines bactériennes ou en ULR/103 bactéries.



Construction de banques génomiques de M. tuberculosis et de M. bovis-BCG

Les banques ont été obtenues en utilisant essentiellement pJVEDa, b, c précédemment décrits.

Préparation de macrophages issus de la moelle osseuse et infection par *M. smegmatis* recombinants

10

Les macrophages issus de la moelle osseuse ont été préparés comme décrits par Lang et al., 1991. En résumé, les cellules de la moelle osseuse ont été prélevés du fémur de souris C57BL/6 agée de 6 à 12 semaines (Iffa-Credo, France). Les cellules en suspensions ont été lavées et resuspendues dans du DMEM enrichi avec 10 % de sérum foetal de veau, 10 % de milieu L-cell conditionné et 2 mM de glutamine, sans antibiotiques. 106 cellules ont ensemencées sur des plaques 24 puits Costar à fond plat dans 1 ml. Après quatre jours à 37°C dans une atmosphère 20 humide à 10 % de teneur en CO2, les macrophages ont été rincés réincubés pendant deux à quatre supplémentaires. Les cellules d'un puits contrôle ont été lysées avec du triton x 100 à 0,1 % dans l'eau et les noyaux énumérés. Environ 5 x 105 cellules adhérentes ont 25 été comptées. Pour l'infection, M. smegmatis portant les différents plasmides a été cultivé en pleine phase exponentielle (DO600nm entre 0,4 et 0,8) et dilué jusqu'à une DO de 0,1 puis 10 fois dans un milieu pour macrophage. 1 ml a été ajouté à chaque puits et les plaques ont été 30 centrifugées et incubées quatre heures à 37°C. Après trois lavages, les cellules ont été incubées dans un milieu contenant de l'amykacine pendant deux heures. Après trois nouveaux lavages, les cellules infectées adhérentes ont été incubées dans un milieu macrophage pendant une nuit. Les cellules ont ensuite été lysées dans 0,5 ml de tampon de

lyse (Promega). 100 μ l ont été soniqués et la lumière émise a été mesurée sur 25 μ m. Simultanément, les bactéries ont été énumérées par étalement sur L-agar-kanamycine (20 μ g/ml- l). La lumière émise est exprimée en ULR/103 bactéries.

Analyses des banques de données

Les séquences nucléotidiques ont été comparées à EMBL et GenBank en utilisant l'algorithme FASTA et les séquences protéiques ont été analysées par similitude grâce aux banques de données PIR et Swiss Prot en utilisant l'algorithme BLAST.

Exemple 1 : Les vecteurs pJVED

Les vecteurs pJVED (Figure 51) sont des plasmides portant un gène phoA tronqué de E. coli dépourvu de codon d'initiation, de séquence signal et de séquence régulatrice. Le site multiple de clonage (SMC) permet 20 l'insertion de fragments des gènes codants d'éventuelles protéines exportées ainsi que leurs séquences de régulation. Dès lors, la protéine de fusion peut être produite et présenter une activité phosphatase alcaline si elle est exportée. Seules les fusions en phase pourront être productives. Ainsi, le SMC a été modifié de sorte que les fusions peuvent être obtenues dans six phases de lecture. En aval de phoA, le gène luc de la luciférase de luciole a été inséré. Le gène complet avec le codon d'initiation mais sans qu'aucun promoteur n'ait été utilisé devrait ainsi s'exprimer avec phoA comme dans un opéron synthétique. Un nouveau site de liaison des ribosomes a été inséré huit nucléotides en amont du codon d'initiation de luc. Deux terminateurs transcriptionnels sont présents dans les vecteurs pJVED, un en amont du SMC et un second en aval 35 de luc. Ces vecteurs sont des plasmides de transfert E.

coli-mycobacterium avec un gène de résistance à la kanamycine comme marqueur de sélection.

phoA et luc fonctionnent comme dans un opéron, mais l'exportation est nécessaire pour l'activité phoA.

Quatre plasmides ont été construits par insertion dans le SMC de fragments d'ADN d'origine diverse :

Dans la première construction nommée pJVED/blaF, le fragment de 1,4 kb provient du plasmide déjà décrit pLA71 (Lim et al., 1995). Ce fragment issu du gène β-lactamase (blaF) de M. fortuitum D216 (Timm et al., 1994) inclut le promoteur muté hyperactif, le segment codant pour 32 acides aminés de la séquence signal et les 5 premiers acides aminés de la protéine mature. Ainsi cette construction inclut le promoteur le plus fort connu chez mycobacterium et les éléments nécessaires à l'exportation de la protéine de la fusion phoA. Par conséquent, on peut attendre de cette construction une forte émission de lumière et une bonne activité phoA (cf figures 53 et 54).

Dans une deuxième construction nommée pJVED/hsp18, 20 un fragment de 1,5 kb a été cloné à partir du plasmide déjà décrit pPM1745 (Servant et al., 1995). Ce fragment inclut les nucléotides codants pour les dix premiers acides aminés de la protéine de choc thermique de 18 kb issue de Streptomyces albus (heat shock protein 18, HSP 18), le site 25 de liaison du ribosome, le promoteur et, en amont, des sites régulateurs contrôlant son expression. Cette protéine appartient à la famille de alpha-crystalline de HSP à faible poids moléculaire (Verbon et al., homologue issu de M. leprae, l'antigène de 18 kDa, est déjà 30 connu pour être induit durant la phagocytose par un macrophage murin đе la lignée cellulaire (Dellagostinet al., 1995). Dans des conditions de culture standard, le pJVED/hsp18, montre une faible activité luc et aucune activité phoA (cf figures 53 et 54).

Dans une troisième construction, nommée pJVED/P19kDa, l'insert issu de pExp410 (Lim et al., 1995) a été coupé et cloné dans le SMC de pJVEDa. Ce fragment inclut les nucléotides codants pour les 134 premiers acides aminés de la protéine connue de M. tuberculosis 19 kDa et de ses séquences régulatrices. Comme cela a pu être mis en évidence, cette protéine est une lipoprotéine glycosylée (Garbe et al., 1993 ; Herrmann et al., 1996). Sur les figures 53 et 54, on observe, pour cette construction, une bonne activité luc correspondant à un promoteur fort, mais l'activité phoA est la plus forte des quatre constructions. L'activité phoA élevée de cette protéine de fusion avec une lipoprotéine s'explique par le fait qu'elle reste attachée à la paroi cellulaire par son extrémité N-terminal.

15 Dans la quatrième et dernière construction nommée pJVED/erp l'insert provient de pExp53 (Lim et al., 1995) et a été cloné dans le SMC de pJVEDa. pExp53 est le plasmide initial sélectionné pour son activité phoA et contenant une partie du gêne erp de M. tuberculosis qui code pour un antigène de 28 kDa. Ce dernier inclut la séquence signal, une partie de la protéine mature et, en amont du codon d'initiation, le site de liaison de ribosome. Le promoteur a été cartographié. Une boîte fer (iron box) putative du type fur est présente dans cette région et encadre la région -35 du promoteur (Berthet et al ., 1995). Comme prévu (figures 53 et 54) cette construction présente une bonne émission lumineuse et une bonne activité phoA. Le fait que cette protéine de fusion, contrairement à la fusion avec la lipoprotéine de 19 kDa, ne semble pas attachée à la paroi cellulaire n'exclut pas que la protéine 30 native y soit associée. De plus, l'extrémité C-terminal de erp est absente de la protéine de fusion.

Exemple 2 : Construction d'une banque d'ADN génomique de

M. tuberculosis dans les vecteurs $pJVED_S$ et identification d'un des membres de ces banques, (DP428), induit au cours de la phagocytose par les macrophages murins dérivés de la moelle osseuse.

Les différentes constructions sont testées pour leur capacité à évaluer l'expression intracellulaire des gènes identifiés par l'expression de phoA. Dans cet objectif, l'activité luc est exprimée en URL pour 103 bactéries en culture axénique et/ou dans des conditions intracellulaires. L'induction ou la répression suivant la phagocytose par les macrophages murins dérivés de la moelle osseuse peut être évaluée convenablement par la mesure des activités spécifiques. Les résultats de deux expériences distinctes sont présentés dans le tableau 2.

Le plasmide pJVED/hsp18 a été utilisé comme contrôle positif pour l'induction durant la phase de croissance intracellulaire. Bien que l'induction du promoteur par le chauffage de la bactérie à 42°C n'ait pas été concluant la phagocytose de la bactérie conduit clairement à une augmentation de l'activité du promoteur. Dans toutes les expériences, l'activité luc intracellulaire a été fortement induite, augmentant de 20 à 100 fois l'activité basale initialement faible (Servant, 1995).

Le plasmide pJVED/blaF a été utilisé comme contrôle

25 de la modulation non spécifique au cours de la phagocytose.

De faibles variations ont pu être mises en évidence,
probablement dues à des changements de conditions de
cultures. Quoi qu'il en soit, ces faibles variations ne
sont pas comparables à l'induction observée avec le
30 plasmide pJVED/hsp18.

Tous les membres de la banque d'ADN ont été testés par mesure de l'activité du promoteur durant la croissance intracellulaire. Parmi eux, le DP428 est fortement induit au cours de la phagocytose (tableaux 1 et 2).

TABLEAU 1

Construction	% Récu	pération	URL/10 ³ bactéries extracellulaire	URL/10 ³ bactéries intracellu	lairo	Induction	
pJVED/blal·*	0,5		1460	1727		1,2	
pJVED/hsp18	0,6		8	57		7,1	
pJVED/I)P428	0,7		0,06	18		300	
Construction	% Récup	pération /6 Balb/C	URL/10 ³ bactéries extracellulaire	URL/10 ³ bactéries intracellu	aire	Induction C57BL/6	Rally/C
pJVED/blaf*	7	1,1	662	C57BL/6			
pJVED/hsp18	6,7	1,7		250	911	0,4	1,4
pJVED/IDP428	1,6		164	261	325	1,6	2
2	1,0	2,1	80,0	1,25	3,3	15.6	41

5 TABLEAU 2

10

Construction	% Récupération	URL/10 ³ bactéries	URL/10 ³ bactéries intracellulaire	Induction
pJVED/blal**	22	1477	367	0.25
pJVED/hsp18	7	0,26	6.8	0,25
pJVED//)P428	21	0,14	4	26

Le fragment nucléotidique codant pour la région Nterminale du polypeptide DP428 de séquence SEQ ID N° 28 est contenu dans le plasmide déposé à la CNCM sous le N° I-1818.

La totalité de la séquence codant pour le polypeptide DP428 a été obtenue comme détaillée ci-après.

Une sonde a été obtenue par PCR à l'aide des oligonucléotides de séquence SEQ ID N° 25 et SEQ ID N° 26. Cette sonde a été marquée par extension aléatoire en présence de ³²P dCTP. Une hybridation de l'ADN génomique de M. tuberculosis souche Mt103 préalablement digéré par l'endonucléase Scal a été réalisée à l'aide de ladite

25

35

sonde. Les résultats de l'hybridation ont fait apparaître qu'un fragment d'ADN d'environ 1,7 kb était marqué. Du fait qu'il existe un site Scal s'étendant du nucléotide nt 984 au nucléotide nt 989 de la séquence SEQ ID N° 1, c'est-à-dire du côté 5' de la séquence utilisée comme sonde, la fin de la séquence codante est nécessairement présente dans le fragment détecté par hybridation.

L'ADN génomique de la souche Mt 103 de М. tuberculosis, après digestion par Scal, a subi migration sur un gel d'agarose. Les fragments de tailles comprises entre 1,6 et 1,8 kb ont été clonés dans le vecteur pSL1180 (Pharmacia) préalablement clivé par Scal et déphosphorylé. Après transformation de E. coli avec les vecteurs recombinants résultants, les colonies obtenues ont été criblées à l'aide de la sonde. Le criblage a permis d'isoler six colonies hybridant avec cette sonde.

Les inserts contenus dans les plasmides des clones recombinants précédemment sélectionnés ont été séquencés, puis les séquences alignées de manière à déterminer la totalité de la séquence codant pour DP428, plus spécifiquement la SEQ ID N° 2.

Un couple d'amorces a été synthétisé afin d'amplifier, à partir de l'ADN génomique de M. tuberculosis, souche Mt 103, la totalité de la séquence codant pour le polypeptide DP428. L'amplicon obtenu a été cloné dans un vecteur d'expression.

Des couples d'amorces appropriés pour l'amplification et le clonage de la séquence codant pour le polypeptide DP428 peuvent être aisément réalisés par l'homme du métier, sur la base des séquences nucléotidiques SEQ ID N°1 et SEQ ID N°2.

Un couple d'amorces particulier selon l'invention est le couple d'amorces suivants, capable d'amplifier l'ADN codant pour le polypeptide DP428 dépourvu de sa séquence signal :

15

20

30

35

- Amorce aller (SEQ ID N° 29), comprenant la séquence allant du nucléotide en position nt 1021 au nucléotide nt 1044 de la séquence SEQ ID N° 2 :

5' -AGTGCATGCTGCCGAACCATCAGCGAC- 3'

- Amorce retour (SEQ ID N° 30), comprenant la séquence complémentaire de la séquence allant du nucléotide en position nt 1345 au nucléotide en position nt 1325 de la séquence SEQ ID N° 2 :

5' -CAGCCAGATCT<u>GCGGGCGCCCTGCACCGCCTG</u>- 3',

dans lesquelles la partie soulignée représente les séquences hybridant spécifiquement avec la séquence SEQ ID N° 2 et les extrémités 5' correspondent à des sites de restriction en vue du clonage de l'amplicon résultant dans un vecteur de clonage et/ou d'expression.

Un vecteur particulier utilisé pour l'expression du polypeptide DP428 est le vecteur pQE70 commercialisé par la société Qiagen.

Exemple 3 : La séquence complète du gène DP428 et de ses régions flanquantes.

Une sonde de la région codante de DP428 a été

25 obtenue par ACP, et utilisée pour hybrider l'ADN génomique
de différentes espèces de mycobactéries. D'après les
résultats de la figure 3, le gène est présent uniquement
dans les mycobactéries du complexe de M. tuberculosis.

L'analyse de la séquence suggère que DP428 pourrait faire partie d'un opéron. La séquence codante et les régions flanquantes ne présentent aucune homologie avec des séquences connues déposées dans les banques de données.

D'après la séquence codante, ce gène code pour une protéine de 10 kDa avec un peptide signal, une extrémité C-terminal hydrophobe terminée par deux arginines et précédée par un motif LPISG semblable au motif connu LPXTG. Ces deux

arginines pourraient correspondre à un signal de rétention et la protéine DP428 pourrait être accrochée par ce motif à des peptidoglycanes comme cela a déjà été décrit chez d'autres bactéries Gram' (Navarre et al., 1994 et 1996).

Le mécanisme đе survie et de croissance intracellulaire des mycobactéries est complexe et relations intimes entre la bactérie et la cellule hôte restent inexpliquées. Quel que soit le mécanisme, croissance et la survie intracellulaire des mycrobactéries dépend de facteurs produits par la bactérie et capables de moduler la réponse de l'hôte. Ces facteurs peuvent être des molécules exposées à la surface cellulaire telle que LAM ou des protéines associées à la surface cellulaire, ou des molécules activement secrétées.

D'un autre côté, intracellulairement, les bactéries 15 elles-mêmes doivent faire face à un environnement hostile. Elles semblent y répondre par des moyens proches de ceux mis en oeuvre dans les conditions de stress, l'induction de protéines de choc thermique (Dellagostin et al., 1995), mais aussi par induction ou la répression de différentes protéines (Lee et al., 1995). En utilisant une méthodologie dérivée de la PCR, Plum et Clark-curtiss (Plum et al., 1994) ont montré qu'un gène de M. avium inclu dans un fragment d'ADN de 3 kb, est induit après la phagocytose par des macrophages humains. Ce gène code pour une protéine exportée comprenant une séquence leader mais ne présentant pas d'homologie significative avec les séquences proposées par les banques de données. L'induction, pendant la phase de croissance intracellulaire, d'une protéine de choc thermique de faible poids moléculaire issue de M. leprae a également été mise en évidence (Dellagostin et al., 1995). Dans une autre étude, les protéines bactériennes de M. tuberculosis ont été métaboliquement marquées pendant la phase de croissance intracellulaire ou bien dans des conditions de stress et séparées par électrophorèse sur gel à deux dimensions : 16 protéines de M. tuberculosis ont été

induites et 28 reprimées. Les mêmes protéines sont mises en jeu au cours de stress provoqué par un faible pH, un choc thermique, H2O2, ou au cours de la phagocytose par des monocytes humains de la lignée THP1. Quoi qu'il en soit, le comportement des protéines induites et réprimées était unique dans chaque condition (Lee et al., 1995). Pris ensemble, ces résultats indiquent qu'un dialogue moléculaire subtile est mis en place entre les bactéries et leurs hôtes cellulaires. De ce dialogue dépend probablement le sort de l'organisme intracellulaire.

Dans ce contexte, l'induction de l'expression de DP428 pourrait être d'une importance majeure, indiquant un rôle important de cette protéine dans la survie et la croissance intracellulaire.

La méthode utilisée dans ces expériences pour 15 évaluer l'expression intracellulaire des gènes(cf. Jacobs pour la méthode de détermination de 1993, l'expression de la luciférase de luciole, et Lim et al., 1995, pour la méthode de détermination de l'expression du gène PhoA) présente l'avantage d'être simple comparée aux autres techniques comme la technique décrite par Mahan et al. (Mahan et al., 1993) adaptée aux mycobactéries et proposée par Bange et al. (Bange et al., 1996), ou la méthode substractive basée sur l'ACP décrite par Plum et Clark-curtiss (Plum et al., 1994). Il indiscutablement une variabilité comme le montre comparaison des différentes expériences. Bien que provoquer l'induction ou la répression soit suffisant, il désormais possible de l'évaluer fournissant ainsi un outil supplémentaire d'études physiologiques des protéines exportées identifiées par fusion avec phoA.

Exemple 4:

Recherche d'une modulation de l'activité des promoteurs lors des phases intramacrophagiques.

Des macrophages de moelle osseuse de souris sont préparés comme décrit par Lang et Antoine (Lang et al., 1991). Les bactéries de M. segmentis recombinantes, dont on a déterminé l'activité luciférase par 10³ bactéries comme précédemment, incubées à sont 37°C sous humidifiée et enrichie en CO_2 à 5%, pendant 4 heures en présence de ces macrophages de telle manière qu'elles soient phagocytées. Après rinçage pour éliminer bactéries extracellulaires restantes, on ajoute au milieu de culture de l'amikacine (100 μ g/ml) pendant deux heures. Après un nouveau rinçage, le milieu est remplacé par un milieu de culture (DMEM enrichi de 10 % de sérum de veau et 2 mM de glutamine) sans antibiotiques. Après une nuit d'incubation comme précédemment, les macrophages sont lysés à froid (4°C) à l'aide d'un tampon de lyse (cee lysis buffer, Promega), l'activité luciférase par et bactéries déterminée. Le rapport des activités à la mise en culture et après une nuit donne le coefficient d'induction.

20 Exemple 5:

Isolement d'une série de séquences par séquençage directement à partir des colonies.

Une série de séquences permettant l'expression et l'exportation de phoA ont été isolées à partir de l'ADN de M. Tuberculosis ou de M. Bovis BCG. Parmi ce groupe de séquences, deux d'entre elles ont été d'avantage étudiées, les gènes entiers correspondant aux inserts ont été clonés, séquencés, et des anticorps contre le produit de ces gènes ont servi à montrer en microscopie électronique que ces gènes codaient pour des antigènes retrouvés à la surface des bacilles de la tuberculose. L'un de ces gènes erp codant pour une séquence signal d'exportation consensus, l'autre des ne possédait aucune caractéristique de gène codant pour une protéine exportée, d'après la séquence. Un

autre gène DP428 a été séquencé avant que la séquence du génome de M. Tuberculosis ne soit disponible. Il contient séquence ressemblant à la séquence d'attachement au peptidoglycane, ce qui suggère qu'il s'agit aussi d'un antigène vraisemblablement retrouvé à la suface des bacilles de la tuberculose. L'étude des trois gènes erp, des, et celui codant pour DP428 montre que le système phoA que nous avons développé chez mycobactéries permet de repérer des gènes codant pour des protéine exportées sans déterminant repérable par des études in silico. Ceci est particulièrement vrai pour les polypeptides qui ne possèdent pas de séquence signal consensus (des) ou non pas de similarité avec des protéines de fonction connue (erp et DP428).

15

30

Un certain nombre d'inserts ont été identifiés et séquencés avant la connaissance du génome Tuberculosis, d'autres après. Ces séquences peuvent être considérées comme des amorces permettant de rechercher des gènes codant pour des protéines exportées. A ce jour, une série d'amorces ont été séquencées et les gènes entiers correspondants ont été soit séquencés, soit identifiés d'après la séquence publiée du génome. Pour tenir compte des erreurs de séquençage toujours possibles, les régions en amont ou en aval de certaines amorces ont été considérées comme pouvant faire partie de séquences codant pour des protéines exportées. Dans certains cas similarités avec des gènes codant pour des protéines exportées ou des séquences caractéristiques de signaux d'exportation ou des caractéristiques topologiques protéines membranaires ont été détectées.

Des séquences amorces s'avèrent correspondre à des gènes appartenant à des familles de gènes possédant plus de 50 % de similarité. On peut ainsi indiquer que les autres gènes détectés par similarité avec une amorce codent pour des protéines exportées. C'est le cas de la séquence SEQ ID N° 8G et SEQ ID N° 8H possédant plus de 77 % de similarité avec SEQ ID N° 8A'.

Les séquences pouvant coder pour des protéines exportées sont les suivantes : SEQ ID N° 1, 8, 9, 8G, 8H, 13, 3, 10, 19, 20, 6, 16, 22, 23, 24, 39, 44, 46, et 50.

Des gènes identifiés d'après les amorces à partir de la séquence du génome n'ont aucune caractéristique (d'après la séquence) de protéines exportées. Il s'agit des séquences suivantes : SEQ ID N° 4, 27, 11, 12, 14, 7, 15, 17, 18, 21, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 40, 41, 42, 43, 45, 47, 48, et 49.

D'après la séquence d'autres organismes comme E. coli, 15 on peut rechercher dans la séquence du génome de M. tuberculosis, des gènes possédant des similarités avec des protéines connues pour être exportées chez d'autres organismes bien que ne possédant pas de séquence signal d'exportation. Dans ce cas une fusion avec phoA est un protocole avantageux pour déterminer si ces séquences de M. tuberculosis codent pour des protéines exportées bien que ne présentant pas de séquence signal consensus. Il a été en effet possible de cloner SEQ ID Nº 49, une séquence similaire à un gène de E. coli de la famille htrA. Une fusion de SEQ ID Nº 49 avec phoA conduit à l'expression et à l'exportation de phoA. Des colonies M. hébergeant une fusion SEQ ID Nº 49 phoA sur un plasmide pJVED sont bleues.

30 SEQ ID Nº 49 est donc considérée comme une protéine exportée.

La méthode *phoA* est donc utile pour détecter d'après la séquence de *M. Tuberculosis* des gènes codant pour des protéines exportées sans qu'ils ne codent pour des séquences caractéristiques des protéines exportées.

Même si une séquence possède des déterminants de protéines exportées, cela ne démontre pas une exportation fonctionnelle. Le système phoA permet de montrer que le gène suspecté code réellement pour une protéine exportée.

5 Ainsi, il a été vérifié que la séquence SEQ ID N° 50 possédait bien des signaux d'exportation.

TABLEAU 3

	Référence de la				
SEQ ID N°	séquence		Nama tanks as		
	correspondante prédite		Annotation		
	par Cole et al.				
	par core et ar.				
SEQ ID N°1	RV 0203	_	Séquence hydrophobe en		
SEQ ID N°4	RV 0203		N-terminal		
SEQ ID N°27	D 2050				
SEQ ID Nº8	Rv 2050		Pas de prédiction		
	n 0.500				
SEQ ID N°9	Rv 2563	*	Protéine membranaire		
SEQ ID N°			Possible protéine de		
8G', H'	Rv 0072	*	transport transmembranaire		
	•		de type ABC		
_			Protein S-D Lactoyl		
SEQ ID N°11	Rv 0546c	ML	Glutathione-méthyl		
			glyoxal lyase		
			non retrouvé dans		
SEQ ID N°12	pas de prédiction		M. tuberculosis H37rv		
SEQ ID N°13			probable précurseur		
SEQ ID N°3	Rv 1984c	*	cutinase avec une séquence		
SEQ ID N°10			signal N-terminale		
SEQ ID Nº14			Signal N-terminale		
SEQ ID N°7	pas de prédiction		nos de autatant.		
SEQ ID N°15	avec décalage de		pas de prédiction		
	lecture, pourrait être				
ĺ	en phase avec Rv 2530c		pas de prédiction		
	ch phase avec RV 25306				
SEQ ID N°17	Pv. 1202				
ODQ ID R I/	KV 1303	ML	pas de prédiction		
SEQ ID N°18	D== 01.00				
SEC ID N 18	RV 0199	ML	pas de prédiction		
SEC TO Nº10	D 0.44.0		site de fixation de lipo-		
SEQ ID N°19	KV 0418	*	protéine membranaire		
			procaryote, similarité avec		
			la N-acétyl puromycyne		
			acétyl hydrolase		
SEQ ID N°20	Rv 3576	*	contient un site de		
SEQ ID N°6		1	fixation de lipoprotéine		
		}	membranaire procaryote,		
			similarité avec une		
		·	1		

			sérine/thréonine protéine kinase
SEQ ID N° 21	Rv 3365c	ML	similarité avec une métallo peptidase à zinc
SEQ ID N°31	non prédite		pas de prédiction
SEQ ID N°32	Rv 0822c	ML	Existence d'une région consensus avec la famille drac
SEQ ID N°33	Rv 1044		pas de prédiction
SEQ ID N°34	non prédite		pas de prédiction
SEQ ID N°35	Rv 2169c		pas de prédiction
SEQ ID N°36	Rv 3909	ML	pas de prédiction
SEQ ID N°37	Rv 2753c		similarité avec des dihydropricolinate synthases
SEQ ID N°38	Rv 0175		pas de prédiction
SEQ ID N°39	RV 3006	ML	prédiction de séquence signal de lipoprotéine
SEQ ID N°40			pas de prédiction
SEQ ID N°41	Rv 2975c pouvant être en phase avec Rv 2974c		similarité avec protéine de substilis
SEQ ID N°42	Rv 2622		similarité avec une méthyl transférase
SEQ ID N°43	Rv 3278c	ML	pas de prédiction
SEQ ID N°44	Rv 0309	*	pas de prédiction
SEQ ID N°45	Rv 2169c	ML	pas de prédiction
SEQ ID N°46	Rv 1411c	*	probable lipoprotéine avec une séquence signal N-terminale
SEQ ID N°47	Rv 1714		similarité avec une gluconate 3-déhydrogénase
SEQ ID N°48	Rv 0331		similarité avec une sulfide déhydrogénase et une sulfide quinone réductase
SEQ ID N°49		ML	Similarité avec une sérine protéase HtrA

SEQ ID N°5			
SEQ ID N°16	Rv 3810	ML.	Protéine de surface Berthelet et al. 1995
SEQ ID N°22 SEQ ID N°23 SEQ ID N°24	Rv 3763	•	Contient un site de fixation de lipoprotéine membranaire eucaryote
SEQ ID N°50	Rv 0125	•	Site actif des sérines protéases Séquence signal N-terminale possible

Légende du tableau 3 :

Correspondance des séquences selon l'invention avec les séquences prédites par Cole et al. 1998, Nature, 393, 537-544.

* : Prédiction que la protéine codée par la séquence soit exportée

ML : Prédiction de similarité avec M. leprae.

10 Exemple 6:

Caractéristiques et obtention de la protéine M1C25

L'extrémité N terminale de la protéine M1C25 a été détectée par le système *PhoA* comme permettant l'exportation de la protéine de fusion, nécessaire à l'obtention de son activité phosphatase.

La séquence d'ADN codant pour l'extrémité N terminale de la protéine M1C25 est contenue dans la séquence SEQ ID N° 20 de la présente demande de brevet.

A partir de cette séquence amorce, le gène complet codant pour la protéine M1C25 a été recherché dans le génome de M. tuberculosis (Fondation Welcome Trust, site Sanger).

Le centre Sanger a attribué à M1C25 les noms:

Rv3576, MTCY06G11.23, pknM

Séquence SEO ID N° 29 du gène complet M1C25 (714 bases): cf. Figure 29

Ce gène code pour une protéine de 237 AA, de 25 kDa de masse molaire. Cette protéine est référencée dans les banques sous les appellations:
PID:e306716,

CDMDDWDY DOGGE

SPTREMBL: P96858

20

30

Séquence SEQ ID N° 30 de la protéine M1C25 (237 acides aminés): cf. Figure 30

M1C25 contient un site de fixation à la partie lipidique des lipoprotéines de membrane des procaryotes (PS00013 Prokaryotic membrane lipoprotein lipid attachment site:

CTGGTCGGTG CGTGCATGCT CGCAGCCGGA TGC).

La fonction de M1C25 n'est pas certaine mais elle possède très probablement une activité "sérine/thréonine-protéine kinase". Des ressemblances sont à noter avec la moitié C terminale de K08G_MYCTU Q11053 Rv1266c (MTCY50.16). Des similarités sont aussi retrouvées avec KY28_MYCTU.

En 5' du gêne codant pour M1C25 se trouve un gêne codant potentiellement pour une protéine régulatrice (PID:e306715, SPTREMBL:P96857, Rv3575c, (MTCY06G11.22c))

Le profil d'hydrophobicité (Kyte et Doolitle) de M1C25 est représenté à la figure 56.

Un site de clivage de la séquence signal est prédit (SignalP V1.1; World Wide Web Prediction Server, Center for Biological Sequence Analysis) entre les acides aminés 31 et 32: AVA-AD. Ce site de coupure est derrière un motif "AXA" classique. Cette prédiction est compatible avec le profil

d'hydrophobicité. Dans cette séquence signal potentielle il est a remarqué la répétition trois fois de la séquence des trois acides aminés LAA.

5 Clonage du gène M1C25 en vue de la production de la protéine qu'il code:

Un couple d'amorces a été synthétisé afin d'amplifier, à partir de l'ADN génomique de M. tuberculosis, souche H37Rv, la totalité de la séquence codant pour le polypeptide M1C25. L'amplicon obtenu a été cloné dans un vecteur d'expression.

Des couples d'amorces appropriés pour l'amplification 15 et le clonage de la séquence codant pour M1C25 ont été synthétisés :

-amorce aller :

5' -ATAATACCA<u>TGGGCAAGCAGCTAGCCGCGC</u>- 3'

-amorce retour :

20

30

5' -ATTTATAGATCTCTGCTTAGCAACCTTGGCCGCG- 3'

La partie soulignée représente les séquences hybridant spécifiquement avec la séquence M1C25 et les extrémités 5' correspondent à des sites de restriction en vue du clonage de l'amplicon résultant dans un vecteur de clonage et/ou d'expression.

Un vecteur particulier utilisé pour l'expression du polypeptide M1C25 est le vecteur pQE60 commercialisé par la société Qiagen, en suivant le protocole et les recommandations proposés par cette marque.

Les cellules utilisées pour le clonage sont des bactéries : E. coli XL1-Blue (résistante à la tétracycline).

Les cellules utilisées pour l'expression sont des bactéries : E. coli M15 (résistante à la kanamycine) contenant le plasmide pRep4 (M15 pRep4).



La production de la protéine MC25 est illustrée par les figures 57 A et B. (Extraits bactériens de la souche E. coli M15 contenant le plasmide pM1C25. Les cultures bactériennes et les extraits sont préparés selon Sambrook 5 et al. (1989). L'analyse des extraits bacrériens est effectuée selon les instructions de Quiagen (1997).

197.

Références bibliographiques

AIDS therapies, 1993, in Mycobacterial infections, ISBN 0-9631698-1-5, pp. 1-11.

- Altschul, S.F. et al., 1990, J. Mol. Biol., 215: 403-410.

 Andersen, P. et al., 1991, Infect. Immun., 59:1905-1910.

 Andersen, P. et al., 1995, J. Immunol., 154, 3359-3372.

 Bange, F.C., A.M. Brown, and W.R. Jacobs JR., 1996, Leucine auxotrophy restricts growth of Mycobacterium bovis BCG in
- macrophages. Infect. Immun., 64,: 1794-1799.
 Barany, F., 1911, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 88:189-193.
 Bates, J. et al., 1986, Am. Rev. Respir. Dis., 134:415-417.

Bates, J. 1979. Chest. 76(Suppl.):757-763.

- Bates, J. et al.. 1986. Am. Rev. Respir. Dis. 134:415-417.
 Berthet, F.X., J. Rauzier, E.M. Lim, W. Philipp, B. Gicquel, and D. Portnoï, 1995, Characterization of the M. tuberculosis erp gene encoding a potential cell surface protein with repetitive structures. Microbiology. In press
- Borremans, M. et al., 1989, Biochemistry, 7: 3123-3130.

 Bouvet, E. 1994. Rev. Fr. Lab. 273:53-56.

 Brockman, R.W. and Heppel L.A., 1968, On the localization of alkaline phosphatase and cyclic phosphodiesterase in Escherichia coli, Biochemistry, 7: 2554-2561.
- 25 Burg, J.L. et al., 1996, Mol. and Cell. Probes, 10 :257-271.
 Chevrier, D. et al., 1993, Mol. and Cell. Probes, 7 :187-

Clemens, D.L., 1996, Characterization of the Mycobacterium

tuberculosis phagosome, Trends Microbiol., 4: 113-118.

Chu ,B.C.F. et al., 1986, Nucleic Acids Res., 14:5591-5603.

WO 99/09186

10

Clemens, D.L. and Horwitz M.A., 1995, Characterization of the *Mycobacterium tuberculosis* phagosome and evidence that phagosomal maturation is inhibited, J. Exp. Med., 181: 257-270.

5 Colignon J.E., 1996. Immumologic studies in humans.

Measurement of proliferative responses of culturered
lymphocytes. Current Protocols in Immunology, NIH, 2,

Section II.

Daniel, T.M. et al. 1987. Am. Rev. Respir. Dis., 135:1137-1151).

Dellagostin, O.A., Esposito G., Eales L.-J., Dale J.W. and. McFadden J.J., 1995, Activity of mycobacterial promoters during intracellular and extracellular growth. Microbiol., 141: 2123-2130.

Drake, T.A. et al. 1987. J. Clin. Mocrobiol. 25:1442-1445.

Dramsi et al., 1997, Infection and Immunity, 65, 5: 1615-

Duck, P. et al., 1990, Biotechniques, 9:142-147.

Erlich, H.A. 1989. In PCR Technology. Principles and Applications for DNA Amplification. New York: Stockton Press.

Felgner et al., 1987, Proc. Natl. Acad. Sci., 84:7413. Fraley et al., 1980, J. Biol. Chem., 255:10431.

Gaillard, J.L., Berche P., Frehel C., Gouin E. and Cossart

P., 1991, Entry of L. monocytogenes into cells is mediated by internalin, a repeat protein reminiscent of surface antigens from Gram-positive cocci, Cell., 65: 1127-1141.

Garbe, T., Harris D., Vordermeir M., Lathigra R., Ivanyi J.

and Young D., 1993, Expression of the Mycobacterium 30 tuberculosis 19-kilodalton antigen in Mycobacterium smegmatis: immunological analysis and evidence glycosylation, Infect. Immun., 61: 260-267.

Guateli, J.C. et al., 1990, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 87:1874-1878.

Harboe et al., 1996, Infect. Immun., 64, 16-22.

Herrmann, J.L., O'Gaora P., Gallagher A., Thole J.E.R. and

Young D.B., 1996, Bacterial glycoproteins: a link between glycosylation and proteolytic cleavage of a 19 kDa antigen from Mycobacterium tuberculosis, EMBO J. 15: 3547-3554.

Houbenweyl, 1974, in Meuthode der Organischen Chemie, E. Wunsch Ed., Volume 15-I et 15-II, Thieme, Stuttgart.

- Huygen, K. et al., 1996, Nature Medicine, 2(8):893-898.

 Innis, M.A. et al. 1990. in PCR Protocols. A guide to Methods and Apllications. San Diego: Academic Press.

 Isberg, R.R., Voorhis D.L. and Falkow S., 1987,
- Identification of invasin: a protein that allows enteric bacteria to penetrate cultured mammalian cells, Cell, 50: 769-778.

Jacobs, W.R. et al., 1991. Construction of mycobacterial genomic libraries in shuttle cosmids. Genetic Systems for Mycobacteria, Methods in Enzymology, 204: 537-555.

Jacobs, W.R. et al., 1993, Science, 260 :819-822.
Kaneda, et al., 1989, Science, 243:375
Kiehn, T.E., et al. 1987. J. Clin. Microbiol. 25 :1551-1552.

Kievitis ,T. et al., 1991, J. Virol. Methods, 35 :273-286.

25 Kohler, G. et al., 1975, Nature, 256(5517):495-497.
Kwoh, D.Y. et al., 1989, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86
:1173-1177.

Landegren ,U. et al., 1988, Science, 241,:1077-1080.

Lang, T. and Antoine J.-C., 1991, Localization of MHC

30 classII molecules in murine bone marrow-derived macrophages Immunology, 72: 199-205.

- Lee, B.Y. and Horwitz M.A., 1995, Identification of macrophage and stress-induced proteins of Mycobacterium tuberculosis, J. Clin. Invest., 96: 245-249.
- Lim, E.M., Rauzier J., Timm J., Torrea G., Murray A.,
- Gicquel B. and Portnoï D., 1995, Identification of Mycobacterium tuberculosis DNA sequences encoding exported proteins, using phoA gene fusions, J. Bacteriol., 177:59-65.
 - Lizardi, P.M. et al., 1988, Bio/technology, 6:1197-1202.
- Mahan, M.J. et al., 1993. Selection of bacterial virulence genes that are specifically induced in host tissues, Science, 259: 686-688.
 - Manoil L., Mekolanos J.J. and Beckwith J., J. Bacteriol., 1990, 172, 515-518.
- Matthews, J.A. et al., 1988, Anal. Biochem., 169:1-25.
 Merrifield, R.D., 1966, J. Am. Chem. Soc., 88(21):5051-5052.
 - Midoux, 1993, Nucleic Acids Research, 21:871-878/ Miele, E.A. et al., 1983, J. Mol. Biol., 171:281-295.
- Minton, N.P., 1984, Gene, 31, 269-273.
 Montgomery et al., 1993, DNA Cell Biol., 12:777-783.
 Navarre, W.W.et al., 1994, Molecular Microbiologie, 14(1):115-121.
 - Navarre, W.W.et al., 1996, J. of Bacteriology, 178, 2:441-
- Pagano et al., 1967, J. Virol., 1 :891
 Pastore, 1994, Circulation, 90:I-517.

446.

- Patel, et al. 1990. J. Clin. Microbiol. :513-518.
- Prentki, B. et Krish H.M., 1984, Gene, 29: 303-313.
- 30 Pettersson R., Nordfelth J., Dubinina E., Bergman T., Gustafsson M., Magnusson K.E. and Wolf-Watz H., 1996,

Modulation of virulence factor expression by pathogen target cell contact. Science., 273: 1231-1233.

Plum, G. and Clark-Curtiss J.E., 1994, Induction of Mycobacterium avium gene expression following phagocytosis

5 by human macrophages. Infect. Immun., 62: 476-483.

Roberts, M.C., et al. 1987. J. Clin. Microbiol. 25,:1239-1243.

Rolfs, A. et al. 1991. In PCR Topics. Usage of Polymerase Chain reaction in Genetic and Infectious Disease. Berlin: Springer-Verlag.

Sambrook, J. et al. 1989. In Molecular cloning : A Laboratory Manual. Cold Spring Harbor, NY: Cold Spring Harbor Laboratory Press.

Sanchez-Pescador, R., 1988, J. Clin. Microbiol.,

15 26(10),:1934-1938.

Schneewind, O. et al., 1995, Science, 268: 103-106.

Segev D., 1992, in « Non-radioactive Labeling and Detection of Biomolecules ». Kessler C. Springer Verlag, Berlin, New-York, 197-205.

Servant, P. and Mazodier P., 1995, Characterization of Streptomyces albus 18-kilodalton heat shock-responsive protein. J. Bacteriol., 177: 2998-3003.

Shiver, J.W.; 1995, in Vaccines 1995, eds Chanock, R.M. Brown, F. Ginsberg, H.S. & Norrby, E.), pp.95-98, Cold

25 Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, New York.

Sorensen et al., 1995, Infect. Immun., 63, 1710-1717.

Stone, B.B. et al., 1996, Mol. and Cell. Probes, 10 :359-370.

Stover, C.K., Bansal G.P., Hanson M.S., Burlein S.R., Palaszynski S.R., Young J.F., Koenig S., Young D.B., Sadziene A. and Barbour A.G., 1993, Protective immunity elecited by recombinant Bacille Calmette-Guerin (BCG)

expressing outer surface protein A (OspA) lipoprotein: a candidate Lyme disease vaccine. J. Exp. Med., 178 : 197-209.

Sturgill-Koszycki, S., Schlesinger P.H., Chakroborty P., Haddix P.L., Collins H.L., Fok A.K., Allen R.D., Gluck S.L., Heuser J. and Russell D.G., 1994, Lack of acidification in *Mycobacterium* phagosomes by exclusion of the vesicular proton-ATPase. Science., 263: 678-681.

Tascon, R.E et al.., 1996, Nature Medicine, 2(8):888-892.

Technique assemblage oligonucléotides, 1983, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 80:7461-7465.

Technnique des béta-cyanethylphosphoramidites, 1986, Bioorganic Chem., 4:274-325.

Thierry, D. et al., 1990, Nucl. Acid Res., 18:188.

Microbiol., 12: 491-504.

- Timm, J., Perilli M.G., Duez C., Trias J., Orefici G., Fattorini L., Amicosante G., Oratore A., Boris B., Frere J.M., Pugsley A.P. and Gicquel B., 1994, Transcription and expression analysis, using lacz and phoA gene fusions, of Mycobacterium fortuitum B-lactamase genes cloned from a natural isolate and a high-level B-lactamase producer. Mol.
 - Tuberculosis Prevention Trial, 1980, Mendis, « Trial of BCG vaccines in South India for Tuberculosis Infection », Indian Journal of Medical research, 1972 (Suppl.):1-74.
- 25 Urdea, M.S. et al., 1991, Nucleic Acids Symp. Ser., 24 :197-200.

Urdea, M.S., 1988, Nucleic Acids Research, 11: 4937-4957.

Verbon, A., Hartskeerl R.A., Schuitema A., Kolk A.H., Young D.B. and Lathigra R., 1992, The 14,000-molecular-weight

antigen of *Mycobacterium tuberculosis* is related to the alpha-crystallin family of low-molecular-weight heat shock proteins. J Bacteriol., 174: 1352-1359.

2568-2578.

Walker, G.T. et al., 1992, Nucleic Acids Res., 20:1691-1696.

Walker, G.T. et al., 1992, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 89:392-396.

Wiker, H.G. et al., 1992, Microbiol. Rev., 56:648-661.
Yamaguchi, R. et al., 1989, Infect. Immun., 57:283-288;
Xu, S., Cooper A., Sturgill-Koszycki S., van Heyningen T.,
Chatterjee D., Orme I., Allen P. and Russel D.G., 1994,
Intracellular trafficking in Mycobacterium tuberculosis and
Mycobacterium avium-infected macrophages, J. Immuno., 153:

Young, D.B. et al., 1992, Mol. Microbiol., 6:133-145. Yuen, L.K.W. et al., 1993, J. Clin. Microbiol., 31:1615-1618.

REVENDICATIONS

- 1. Vecteur recombinant de criblage, de clonage et/ou d'expression, caractérisé en ce qu'il se réplique chez des mycobactéries et en ce qu'il contient :
- 1) un réplicon fonctionnel chez les mycobactéries ;
- 2) un marqueur de sélection ;
- 3) une cassette rapporteur comprenant :
 - a) un site de clonage multiple (polylinker),
- b) éventuellement un terminateur de transcription actif chez les mycobactéries, en amont du polylinker,
 - c) une séquence nucléotidique codante issue d'un gène codant pour un marqueur d'expression, d'exportation et/ou de sécrétion de protéine, ladite séquence nucléotidique étant dépourvue de son codon d'initiation et de ses séquences de régulation, et
 - d) une séquence nucléotidique codante issue d'un gène codant pour un marqueur d'activité de promoteurs contenus dans le même fragment, ladite séquence nucléotidique étant pourvue de son codon d'initiation.
 - 2. Vecteur recombinant selon la revendication 1, caractérisé en ce que la séquence nucléotidique codante issue d'un gène codant pour un marqueur d'expression, d'exportation et/ou de sécrétion de protéine est une séquence codante issue du géne phoA de la phosphatase alcaline.
- 3. Vecteur recombinant selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisé en ce que la séquence nucléotidique codante issue d'un gène codant pour un marqueur d'expression, d'exportation et/ou de sécrétion de protéine est une séquence codante du gène de la β-agarase, de la nucléase d'un staphylocoque ou de la β-lactamase d'une mycobactérie.

- 4. Vecteur recombinant selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que la séquence nucléotidique codante issue d'un gène codant pour un marqueur d'activité de promoteurs contenus dans le même fragment est une séquence codante issue du géne *luc* de la luciférase de luciole.
- Vecteur recombinant selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que la séquence nucléotidique codante issue d'un gène codant pour un marqueur d'activité de promoteurs contenus dans le même fragment est une séquence codante issue du gène GFP de la Green Fluorescent Protein.
- 6. Vecteur recombinant selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que le terminateur de transcription actif chez les mycobactéries est le terminateur du coliphage T4 (tT4).
- 7. Vecteur recombinant selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il est un plasmide choisi parmi les plasmides suivants déposés à la CNCM (Collection Nationale de Cultures de Microorganismes, Paris, France) :
 - a) pJVEDa déposé à la CNCM sous le N° I-1797, le 12/12/1996,
- b) pJVEDb déposé à la CNCM sous le N° I-1906, le 25 juillet 25 1997,
 - c) pJVEDc déposé à la CNCM sous le N° I-1799, le 12/12/1996.
- 8. Vecteur recombinant selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisé en ce qu'il comprend en l'un des sites de clonage du polylinker une séquence d'acide nucléique de mycobactérie chez laquelle on détecte un polypeptide susceptible d'être exporté et/ou sécrété, et/ou d'être induit ou réprimé lors de l'infection par ladite mycobactérie ou encore exprimé ou produit de façon constitutive, ainsi que les séquences promotrices et/ou régulatrices associées susceptibles de permettre ou de

favoriser l'exportation et/ou la sécrétion dudit polypeptide, ou tout ou partie de gène codant pour ledit polypeptide.

9. Vecteur recombinant selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que la séquence d'acide nucléique de mycobactérie qu'il contient est obtenue par fragmentation physique ou par digestion enzymatique de l'ADN génomique ou de l'ADN complémentaire d'un ARN d'une mycobactérie.

10. Vecteur recombinant selon l'une des revendications l à 9, caractérisé en ce que ladite mycobactérie est M. tuberculosis.

- 15 11. Vecteur recombinant selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que ladite mycobactérie est choisie parmi M. africanum, M. bovis, M. avium ou M. leprae.
- 12. Vecteur recombinant selon la revendication 10, 20 caractérisé en ce qu'il est un plasmide choisi parmi les plasmides suivants déposés à la CNCM :
 - a) p6D7 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1814,
- b) p5A3 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1815,
 - c) p5F6 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1816,
 - d) p2A29 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1817,
- 30 e) pDP428 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1818,
 - f) p5B5 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1819,
- g) p1C7 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-35 1820,
 - h) p2D7 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le $N^{\circ}I-1821$,

- i) p1B7 déposé le 31 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1843,
- j) pJVED/M. tuberculosis déposé le 25 juillet 1997 à la CNCM sous le N° I-1907,
- 5 k) pM1C25 déposé le 4 août 1998 à la CNCM sous le n°I-2062.
 - 13. Vecteur recombinant selon la revendication 12, caractérisé en ce qu'il s'agit du plasmide pDP428 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1818.
- 14. Procédé de criblage de séquences de nucléotides issues de mycobactéries pour déterminer la présence de séquences correspondant à des polypeptides exportés et/ou sécrétés pouvant être induits ou réprimés lors de l'infection, leurs séquences 15 promotrices et/ou régulatrices susceptibles notamment de permettre ou favoriser de l'exportation et/ou la sécrétion desdits polypeptides d'intérêt, ou tout ou partie de gènes d'intérêt codant pour lesdits polypeptides, caractérisé en ce qu'il met en oeuvre 20 un vecteur selon l'une des revendications 1 à 13.
 - 15. Procédé de criblage selon la revendication 14, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
 - a) la fragmentation physique des séquences d'ADN de mycobactéries ou leur digestion par au moins une enzyme déterminée et la récupération des fragments obtenus;
 - b) l'insertion des fragments obtenus à l'étape a) dans un site de clonage, compatible le cas échéant avec l'enzyme de l'étape a), du polylinker d'un vecteur selon l'une des revendications 1 à 13 ;
 - c) si besoin, l'amplification desdits fragments contenus dans le vecteur, par exemple par réplication de ce dernier après insertion du vecteur ainsi modifié dans une cellule déterminée, de préférence E coli;
- 35 d) la transformation de cellules hôtes par le vecteur amplifié à l'étape c), ou en l'absence d'amplification, par le vecteur de l'étape b);

25

30

- e) la culture de cellules hôtes transformées dans un milieu permettant la mise en évidence du marqueur d'exportation et/ou de sécrétion, et/ou du marqueur d'activité de promoteurs contenu dans le vecteur;
- f) la détection des cellules hôtes positives (colonies positives) pour l'expression du marqueur d'exportation et/ou de sécrétion, et /ou du marqueur d'activité de promoteurs;
- g) l'isolement de l'ADN des colonies positives et l'insertion de cet ADN dans une cellule identique à celle de l'étape c);
 - h) la sélection des insertions contenues dans le vecteur, permettant l'obtention de clones positifs pour le marqueur d'exportation et/ou de sécrétion, et/ou pour le marqueur d'activité de promoteurs;
 - i) l'isolement et la caractérisation des fragments d'ADN de mycobactéries contenues dans ces insérats, et l'étape i) du procédé pouvant comporter en outre une étape de séquençage des insertions sélectionnées.

16. Banque d'ADN génomique ou d'ADNc complémentaire d'ARNm de mycobactérie, caractérisée en ce qu'elle est obtenue par un procédé selon la revendication 14 et/ou un procédé comprenant les étapes a) et b), ou a), b) et c) du procédé selon la revendication 15.

- 17. Banque d'ADN génomique ou d'ADNc complémentaire d'ARNm de mycobactérie selon la revendication 16, caractérisée en ce que ladite mycobactérie est une mycobactérie pathogène.
- 18. Banque d'ADN génomique ou d'ADNc complémentaire d'ARNm de mycobactérie selon la revendication 17, caractérisée en ce que ladite mycobactérie est une mycobactérie appartenant au groupe du complexe Mycobacterium tuberculosis.

- 19. Banque d'ADN génomique ou d'ADNc complémentaire d'ARNm de mycobactérie selon la revendication 18, caractérisée en ce que ladite mycobactérie est *Mycobacterium tuberculosis*.
- 5 20. Séquence nucléotidique de mycobactérie ou comprenant une séquence nucléotidique de mycobactérie susceptible d'être sélectionnée par un procédé selon l'une des revendications 14 et 15.
- 10 21. Séquence nucléotidique de mycobactérie ou comprenant une séquence nucléotidique de mycobactérie selon la revendication 20, caractérisée en ce que ladite mycobactérie est choisie parmi M. tuberculosis, M. bovis, M. africanum, M. avium, M. leprae, M. paratuberculosis, M. kansassi ou M. xénopi.
- 22. Séquence nucléotidique selon l'une des revendications 20-21 caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi les séquences de fragments d'ADN de mycobactérie de séquence nucléique SEQ ID N°1 à SEQ ID N° 24C, SEQ ID N°27A à SEQ ID N°27C, SEQ ID N°29 et SEQ ID N° 31A à SEQ ID N°50F.
- 23. Séquence nucléotidique de mycobactérie l'une des revendications 20-21 caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi les séquences de fragments d'ADN de mycobactérie de séquence SEQ ID N°1, SEQ ID N°3A, SEQ ID N°5A, SEQ ID N°6A, SEQ ID N°7A, SEQ ID N°8A, SEQ ID N°9A, SEQ ID N°10A, SEQ ID N°27A ou SEQ ID N°29 contenus respectivement dans les vecteurs pDP428 (CNCM, N°I-1818), p6D7 (CNCM, N°I-1814), p5F6 (CNCM, N°I-1816), p2A29 (CNCM, N°I-1817), p5B5 (CNCM, N°I-1819),p1C7 (CNCM, N°I-1820), p2D7 (CNCM,N°I-1821), p1B7(CNCM, N°I-1843), p5A3 (CNCM, N°I-1815) et pM1C25 (CNCM, N°I-2062).
- 35 24. Séquence nucléotidique comprenant la totalité du cadre ouvert de lecture d'une séquence selon l'une quelconque des revendications 20 à 23.

- 25. Polynucléotide caractérisé en ce qu'il comprend un polynucléotide choisi parmi :
- a) un polynucléotide dont la séquence est complémentaire de la séquence d'un polynucléotide selon l'une des revendications 20 à 24,
 - b) un polynucléotide dont la séquence comporte au moins 50% d'identité avec un polynucléotide selon l'une des revendications 20 à 24,
- c) un polynucléotide hybridant dans des conditions de forte stringence avec une séquence de polynucléotide selon l'une des revendications 20 à 24,
 - d) un fragment d'au moins 8 nucléotides consécutifs d'un polynucléotide défini selon l'une des revendications 20 à 24 ou défini en a).
- 26. Polypeptide, leurs fragments ou fragments biologiquement actifs ou leurs polypeptides homologues, susceptible d'être codé par une séquence nucléotidique de mycobactérie selon l'une des revendications 20 à 25, et susceptible d'être exporté et/ou sécrété, et/ou induit ou réprimé, ou exprimé de façon constitutive lors de l'infection.
- 25 27. Mycobactérie recombinante caractérisée en ce qu'elle est transformée par un vecteur recombinant selon l'une des revendications 1 à 13.
- 28. Polynucléotide dont la séquence est choisie parmi les 30 séquences nucléotidiques de séquence SEQ ID N°1 à SEQ ID N°2.
 - 29. Polynucléotide caractérisé en ce qu'il comprend un polynucléotide choisi parmi :
- 35 a) un polynucléotide dont la séquence est choisie parmi les séquences nucléotidiques SEQ ID N°1 à SEQ ID N°2,

- b) un polynucléotide dont la séquence nucléique est la séquence comprise entre le nucléotide en position nt 964 et le nucléotide en position nt 1234, extrémités inclues, de la séquence SEQ ID N°1,
- 5 c) un polynucléotide dont la séquence est complémentaire de la séquence d'un polynucléotide défini en a) ou b),
 - d) un polynucléotide dont la séquence comporte au moins 50% d'identité avec un polynucléotide défini en a), b) ou c),
- e) un polynucléotide hybridant dans des conditions de forte 10 stringence avec une séquence de polynucléotide défini en a), b),c) ou d),
 - f) un fragment d'au moins 8 nucléotides consécutifs d'un polynucléotide défini en a), b), c), d)ou e).
- 15 30. Polynucléotide selon l'une des revendications 20 à 25, 28 et 29, caractérisé en ce que sa séquence nucléique hybride avec l'ADN de séquence de mycobactéries et préférentiellement avec de l'ADN de séquences de mycobactéries appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis.
 - 31. Polypeptide caractérisé en ce qu'il est codé par une séquence polynucléotidique selon l'une des revendications 20 à 25.

- 32. Polypeptide caractérisé en ce qu'il comprend un polypeptide choisi parmi :
- a) un polypeptide dont la séquence d'acides aminés est comprise dans une séquence d'acides aminés choisie parmi les séquences d'acides aminés SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 24C, SEQ ID N° 27A à SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 30 à SEQ ID N° 50F,
- b) un polypeptide homologue au polypeptide défini en a),
- c) un fragment d'au moins 5 acides aminés d'un polypeptide défini en a)ou b),
 - d) un fragment biologiquement actif d'un polypeptide défini en a), b), ou c).

- 33. Polypeptide dont la séquence d'acides aminés est comprise dans la séquence d'acides aminés SEQ ID N°1 ou SEQ ID N°2, ou polypeptide de séquence d'acides aminés SEQ ID N°28.
- 34. Polynucléotide caractérisé en ce qu'il code pour un polypeptide selon l'un des revendications 32 et 33.
- 35. Séquence d'acide nucléique utilisable comme amorce, caractérisée en ce que ladite séquence est choisie parmi les séquences d'acide nucléique de polynucléotide selon l'une des revendications 20 à 25, 28 à 30, et 34.
- 36. Séquence d'acide nucléique selon la revendication 35, caractérisée en ce que ladite séquence est choisie parmi les séquences SEQ ID N°25 et SEQ ID N°26.
- 37. Séquence d'acide nucléique selon l'une des revendications 20 35 et 36 pour la détection et/ou l'amplification de séquences nucléiques.
- 38. Séquence d'acide nucléique utilisable comme sonde, caractérisée en ce que ladite séquence est choisie parmi les séquences d'acide nucléique selon l'une des revendications 20 à 25, 28 à 30, et 34.
- 39. Séquence d'acide nucléique selon la revendication 38, caractérisée en ce qu'elle est marquée par un composé radioactif ou par un composé non radioactif.
- 40. Séquence d'acide nucléique selon l'une des revendications 38 et 39, caractérisée en ce que celle-ci est immobilisée sur un support, de manière covalente ou non-covalente.

15

- 41. Séquence d'acide nucléique selon l'une des revendications 38 à 40 pour la détection et/ou l'amplification de séquences nucléiques.
- 42. Séquence d'acide nucléique selon l'une des revendications 38 à 41, caractérisée en ce que ladite séquence est une séquence comprise entre le nucléotide en position nt 964 et le nucléotide en position nt 1234, extrémités inclues, de la séquence SEQ ID N°1.

43. Vecteur recombinant de clonage, d'expression et/ou d'insertion, caractérisé en ce qu'il contient une séquence d'acide nucléique de polynucléotide selon l'une des revendications 20 à 25, 28 à 30, et 34.

- 44. Cellule hôte, caractérisée en ce qu'elle est transformée par un vecteur recombinant selon la revendication 43.
- 20 45. Cellule hôte selon la revendication 44, caractérisée en ce qu'il s'agit de la souche de E. coli transformée par le plasmide pDP428 déposé le 28 janvier 1997 à la CNCM sous le N°I-1818 ou transformée par le plasmide pM1C25 déposé le 4 août 1998 à la CNCM sous le n°I-2062, ou d'une souche de 25 M. tuberculosis, M. bovis ou M. africanum possédant potentiellement tous les systèmes de régulation appropriés.
- 46. Procédé de préparation d'un polypeptide, caractérisé en ce qu'il met en oeuvre un vecteur selon la revendication 30 43.
 - 47. Polypeptide recombinant susceptible d'être obtenu par un procédé selon la revendication 46.
- 48. Polypeptide hybride, caractérisé en ce qu'il comporte au moins la séquence d'un polypeptide selon l'une des revendications 26, 32, 33 et 47 et une séquence d'un

polypeptide susceptible d'induire une réponse immunitaire chez l'homme ou l'animal.

- 49. Polypeptide hybride selon la revendication 48, caractérisé en ce que le polypeptide susceptible d'induire une réponse immunitaire contient au moins un déterminant antigénique capable d'induire une réponse humorale et/ou cellulaire.
- 10 50. Polynucléotide codant pour un polypeptide hybride selon l'une des revendications 48 et 49.
- 51. Polypeptide hybride selon l'une des revendications 48 et 49, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une protéine recombinante obtenue par l'expression d'un polynucléotide selon la revendication 50.
- 52. Procédé pour la détection in vitro d'anticorps dirigés contre une mycobactérie et préférentiellement une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
 - a) mise en contact de l'échantillon biologique avec un polypeptide selon l'une des revendications 26, 32, 33 et 47;
 - b) mise en évidence du complexe antigène-anticorps formé.
- 53. Procédé pour la détection d'une infection par une mycobactérie et préférentiellement une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis dans un mammifère, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

 a) préparation d'un échantillon biologique contenant des cellules dudit mammifère plus particulièrement des cellules du système immunitaire dudit mammifère et plus particulièrement encore des cellules T;

- b)incubation de l'échantillon biologique de l'étape a) avec un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 26, 32, 33 et 47;
- c)détection d'une réaction cellulaire indiquant une sensibilisation préalable du mammifère audit polypeptide notamment la prolifération cellulaire et/ou la synthèse de protéines telles que l'interféron gamma;
 - d) détection d'une réaction d'hypersensibilité retardée ou de sensibilisation du mammifère audit polypeptide.
 - 54. Kit pour le diagnostic in vitro d'une infection par une mycobactérie appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis, comprenant :
- a)un polypeptide selon l'une des revendications 26, 32, 33
 5 et 47;
 - b)le cas échéant, les réactifs pour la constitution du milieu propice à la réaction immunologique;
 - c)les réactifs permettant la détection des complexes antigène-anticorps produits par la réaction immunologique ;
- 20 d) le cas échéant, un échantillon biologique de référence (témoin négatif) dépourvu d'anticorps reconnus par ledit polypeptide;
- e) le cas échéant, un échantillon biologique de référence (témoin positif) contenant une quantité prédéterminée
 25 d'anticorps reconnus par ledit polypeptide.
 - 55. Anticorps mono- ou polyclonaux, leurs fragments, ou anticorps chimériques, caractérisés en ce qu'ils sont capables de reconnaître spécifiquement un polypeptide selon l'une des revendications 26, 32, 33 et 47.
 - 56. Anticorps selon la revendication 55, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un anticorps marqué.
- 35 57. Procédé pour la détection spécifique de la présence d'un antigène d'une bactérie du complexe Mycobacterium

ŵ.

tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

- a) mise en contact de l'échantillon biologique avec un anticorps selon l'une des revendications 55 et 56 ;
- 5 b) mise en évidence du complexe antigène-anticorps formé.
 - 58. Kit pour la détection spécifique de la présence d'un antigène d'une bactérie du complexe *Mycobacterium tuberculosis* dans un échantillon biologique, caractérisé en
- ce qu'il comprend les éléments suivants :
 a) un anticorps polyclonal ou monoclonal selon l'une des revendications 55 et 56 ;
 - b) les réactifs pour la constitution du milieu propice à la réaction immunologique;
- 15 c) les réactifs permettant la détection des complexes antigène-anticorps produits par la réaction immunologique.
 - 59. Procédé de détection et d'identification rapide d'une mycobactérie et préférentiellement de M. tuberculosis dans
- 20 un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comporte les étapes suivantes :
 - a) isolement de l'ADN à partir de l'échantillon biologique à analyser, ou obtention d'un ADNc à partir de l'ARN de l'échantillon biologique ;
- 25 b) amplification spécifique de l'ADN des mycobactéries appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis à l'aide d'amorces selon l'une des revendications 35 à 37;
 - c) analyse des produits d'amplification.
- 30 60. Procédé pour la détection de bactéries appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
- a) mise en contact d'une sonde oligonucléotidique selon 35 l'une des revendications 38 à 42 avec un échantillon biologique, l'ADN contenu dans l'échantillon biologique

ayant, le cas échéant, préalablement été rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant l'hybridation sonde à l'ADN d'une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis;

- b) détection de l'hybride formé entre la sonde oligonucléotidique et l'ADN de l'échantillon biologique.
 - 61. Procédé pour la détection de bactéries appartenant au complexe Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
 - a) mise en contact d'une sonde oligonucléotidique immobilisée sur un support selon la revendication 40 avec un échantillon biologique, l'ADN de l'échantillon, ayant,
- le cas échéant, été préalablement rendu accessible à 15 l'hybridation, dans des conditions permettant l'hybridation de la sonde à l'ADN d'une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis;
- b) mise en contact de l'hybride formé entre la sonde oligonucléotidique immobilisée sur un support et l'ADN 20 contenu dans l'échantillon biologique, le cas échéant après élimination de l'ADN de l'échantillon biologique n'ayant pas hybridé avec la sonde, avec une sonde oligonucléotidique marquée selon la revendication 39.

- Procédé de détection selon la revendication 61, caractérisé en ce que, préalablement à l'étape a), l'ADN de l'échantillon biologique, ou l'ADNc obtenu transcription inverse de l'ARN l'échantillon, de amplifié à l'aide d'un couple d' amorces selon l'une des revendications 35 à 37.
- 63. Procédé pour la détection de la présence d'une bactérie appartenant au complexe de Mycobacterium tuberculosis dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

V,

- a) mise en contact de l'échantillon biologique avec un couple d'amorces selon l'une des revendications 35 à 37, l'ADN contenu dans l'échantillon ayant été, le cas échéant, préalablement rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant une hybridation des amorces à l'ADN d'une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis;
 - b) amplification de l'ADN de la bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis ;
- c) mise en évidence de l'amplification de fragments d'ADN correspondant au fragment encadré par les amorces, par exemple par électrophorèse sur gel ou au moyen d'une sonde oligonucléotidique marquée selon la revendication 39.
- 64. Procédé pour la détection de la présence d'une bactérie appartenant au complexe de *Mycobacterium tuberculosis* dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
 - a) mise en contact de l'échantillon biologique avec deux couples d'amorces selon l'une des revendications 35 à 37,
- l'ADN contenu dans l'échantillon ayant été, le cas échéant, préalablement rendu accessible à l'hybridation, dans des conditions permettant une hybridation des amorces à l'ADN d'une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis;
- 25 b) amplification de l'ADN de la bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis;
- c) mise en évidence de l'amplification de fragments d'ADN correspondant au fragment encadré par lesdites amorces, par exemple par électrophorèse sur gel ou au moyen d'une sonde oligonucléotidique marquée selon la revendication 39.
 - 65. Kit pour la détection de la présence d'une bactérie du complexe *Mycobacterium tuberculosis* dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :

- a) une sonde oligonucléotidique selon l'une des revendications 38 à 42;
- b) les réactifs nécessaires à la mise en oeuvre d'une réaction d'hybridation;
- c) le cas échéant, un couple d'amorces selon l'une des revendications 35 à 37 ainsi que les réactifs nécessaires à une réaction d'amplification de l'ADN (ADN génomique, plasmidique ou ADNc) d'une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis.

- 66. Kit ou nécessaire pour la détection de la présence d'une bactérie du complexe *Mycobacterium tuberculosis* dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :
- 15 a) une sonde oligonucléotidique, dite sonde de capture, selon la revendication 40;
 - b) une sonde oligonucléotidique, dite sonde de révélation, selon l'une des revendications 38 à 42;
- c) le cas échéant, un couple d'amorces selon l'une des revendications 35 à 37 ainsi que les réactifs nécessaires à une réaction d'amplification de l'ADN d'une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis.
- 67. Kit pour l'amplification de l'ADN d'une bactérie du complexe Mycobacterium tuberculosis présent dans un échantillon biologique, caractérisé en ce qu'il comprend les éléments suivants :
 - a) un couple d'amorces selon l'une des revendications 35 à $37\ ;$
- 30 b) les réactifs nécessaires pour effectuer une réaction d'amplification d'ADN;
- c) éventuellement un composant permettant de vérifier la séquence du fragment amplifié, plus particulièrement une sonde oligonucléotidique selon l'une des revendications 38 à 42.

- 68. Composition immunogène caractérisée en ce qu'elle comprend un ou plusieurs polypeptides selon l'une des revendications 26, 32, 33 et 47 et/ou un ou plusieurs polypeptides hybrides selon l'une des revendications 48, 49 et 51.
- 69. Vaccin caractérisé en ce qu'il contient un ou plusieurs polypeptides selon l'une des revendications 26, 32, 33 et 47 et/ou un ou plusieurs polypeptides hybrides selon l'une des revendications 48, 49 et 51, en association avec un véhicule pharmaceutiquement compatible et, le cas échéant un ou plusieurs adjuvants de l'immunité appropriés.
- 70. Vaccin destiné à l'immunisation à l'encontre d'une infection bactérienne ou virale, telle que la tuberculose ou l'hépatite, comprenant un vecteur selon la revendication 43 ou un polynucléotide selon la revendication 50, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.
- 71. Vaccin caractérisé en ce qu'il contient une ou 20 plusieurs séquences nucléotidiques selon l'une revendications 20 à 24 et/ou un ou plusieurs polynucléotides selon la revendication 25 en association avec un véhicule pharmaceutiquement compatible et, le cas échéant, 25 un ou plusieurs adjuvants de l'immunité appropriés.
 - 72. Méthode de criblage de molécules capables d'inhiber la croissance de mycobactéries ou le maintien de mycobactéries dans un hôte, caractérisée en ce que lesdites molécules bloquent la synthèse ou la fonction des polypeptides codés par une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 20 à 24 ou par un polynucléotide selon la revendication 25.

- 73. Méthode de criblage selon la revendication 72, caractérisée en ce que les molécules sont des antimessagers ou induisent la synthèse d'anti-messagers.
- 74. Molécules capables d'inhiber la croissance de mycobactéries ou le maintien de mycobactéries dans un hôte, caractérisées en ce que lesdites molécules sont synthétisées d'après la structure des polypeptides codés par une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 20 à 24 ou par un polynucléotide selon la revendication 25.



GGA	TCCC	AGGG	AACG	TGAC	C AT	G GT V	C GT V	A GG G	G AT M	G AC	T TG	A CA	GTTT	CAAC	GGGG	TGCG	ACCA	CCGT	TGCG	C 72 7
TCA	gaag	GCAT	ACGT	TGGT	GGAA	CACG	TCGG	AAAG	CTGG	GAGG	TGAA	TCTG	ATG M	GCT A	GGC G	GAC D	CAA Q	GAG	CTG L	144 7
gaa	CTG	CGG	TTC	GAC	GTT	CCT	CTT	TAC	ACG	CTT	GCC	GAG	GCA	TCG	CGG	TAC	CTG	GTG	GTT	204
E	L	R	F	D	V	P	L	Y	T	L	A	E	A	S	R	Y	L	V	V	27
CCC	CGC	GCC	ACC	CTG	GCT	ACG	TGG	GCT	GAC	GGC	TAC	GAG	CGT	CGG	CCG	GCC	AAC	GCA	CCG	264
P	R	A	T	L	A	T	W	A	D	G	Y	E	R	R	P	A	N	A	P	47
GCG	GTC	CAG	GGG	CAA	CCG	ATC	GCC	TTT	GAC	GCC	TAT	TCG	GTC	GCG	CAG	CTT	TTT	GGC	GAC	324
A	V	Q	G	Q	P	I	A	F	D	A	Y	S	V	A	Q	L	F	G	D	67
GTC	ACT	GGT	GCC	CGC	GTT	GCG	GGC	GTC	CAG	CCG	CAG	CGA	CAC	CAC	ATA	CGG	CCG	GTC	CGG	384
V	T	G	A	R	V	A	G	V	Q	P	Q	R	H	H	I	R	P	V	R	87
TTG	CGG	GGG	CCG	TTG	GGT	GGG	GTT	GGG	TGC	CTC	CGT	CAC	CCC	AGG	CAG	TTC	GCT	GGC	TAT	444
L	R	G	P	L	G	G	V	G	C	L	R	H	P	R	Q	F	A	G	Y	107
TTG L	TCG S	CAG Q	TAG *	CGC	GACG	GCAT'	rgtc(G AT	G TC	TG(W	G TAC	G CT	AGCA!	rccg	GT C G(GGGG	GCCG	CTAC	CAGC	3 515 4
CCA	GCGC(CGGG	SCTC	CCCG	STCC	GGGT	AGTG(CGCG:	ICGA	GTTG(GTCG:	IGGA	CCAG	A AS M	rg Ac T	ET GO A	CG A	CC C	GG	587 5
CGA	CTT	CGA	aac	CGC	CAC	CGG	TTA	GAT	TCC	CCG	ACT	GCG	TCA	TCG	CCA	GGT	AAA	CCG	CCG	647
R	L	R	N	R	H	R	L	D	S	P	T	A	S	S	P	G	K	P	P	25
GCA A	CTA L	ACG T	CCA P	GCA A	ACC T	AAC N	CCG P	TGA •	AGA	CAA	CAAC	CGGCI	ACCTO	GCGC)	\GGT1	rgcga	GCTC/	AACC	CATO	718
atg	aac	TGC	tgg	ATT	TCG	GAC	TCC	CCG	TAC	TCT	CGC	GCA	GTG	CGT	GCC	CGC	GAG	CCT	ACC	778
M	N	C	W	I	S	D	S	P	Y	S	R	A	V	R	A	R	E	P	T	20
GAA	GAT	CGC	GTG	CAT	GCG	TTC	GGC	gtg	GAC	CGC	ACA	GCA	CCT	GGA	GTT	GGC	GGC	GCC	gag	838
E	D	R	V	H	A	F	G	V	D	R	T	A	P	G	V	G	G	A	e	40
GGC	CGA	gat	GGC	AGG	atg	ACG	gat	CGT	CGG	GGG	CGG	gaa	CTC	CCA	GGC	CGC	CGG	ACC	GTC	898
G	R	D	G	R	M	T	D	R	R	G	R	e	L	P	G	R	R	T	V	60
GCA A	AAC N	CCG P	TCG S	CAA Q	ACC T	CGT R	CGC R	aaa K	CCG P	TAA +	GGAG	TCAT								959 6
ACG	ACG	CGG	CGC	agg	CTG	TTG	GCA	GTA	CTG	ATC		CTC	GCG	TTG	CCG	GGG	GCC	GCC	GTT	1019
T	T	R	R	R	L	L	A	V	L	I		L	A	L	P	G	A	A	V	26
GCG	CTG	CTG	GCC	GAA	CCA	TCA	GCG	ACC	GGC	GCG	TCG	gac	CCG	TGC	GCG	GCC	AGC	gaa	GTG	1079
A	L	L	A	E	P	5	A	T	G	A	S	D	P	C	A	A	S	e	V	46
GCG	agg	ACG	GTC	ggt	TCG	GTC	GCC	aag	TCG	atg	GGC	GAC	TAC	CTG	GAT	TCA	CAC	CCA	GAG	1139
A	R	T	V	G	S	V	A	K	S	M	G	D	Y	L	D	S	H	P	E	66
ACC T	aac N	CAG Q	GTG V	ATG M	ACC T	GCG A	GTC V	TTG	CAG	CAG	CAG	GTA.	ccc	CCG	GGG	TCG	GTC	GCA	TCG	-
CTG L	aag K	GCC A	CAT H	TTC F	gag E															1243 100
	GAA E CCC P GCG A CCA CGA A ACG GCA A CCC GCG	GAA CTG E L CCC CGC P R GCG GTC A V GTC ACT TTG CGG L S CCASCGCC CGA CTT R L GCA CTA A L ATG AAC M N GAA GAT E D GGC CGA G R GCA AAC A N ACG ACG T T GCG AGG A CTG A CTG A CTG ACG CTG ACC ACC CTG ACC ACC CTG ACC ACC ACC ACC ACC ACC ACC ACC ACC AC	TCAGAAGGCAT GAA CTG CGG E L R CCC CGC GCC P R A GCG GTC CAG A V Q GTC ACT GGT TTG CGG GGG L R GG TTG TCG CAG L S Q CCAGCGCCCGGG CGA CTT CGA R L R GCA CTT ACG A L T ATG AAC TGC M N C GAA GAT CGC E D R GCA AAC CGG T T R GCG CGA GAT G R D GCA AAC CCG A N P ACG ACG CGG T T R GCG CGG GGT CGG CGG T T CGA A CCG A AAC CAG A CCG A CCG A AAC CAG A CCG A	TCAGAAGGCATACGT GAA CTG CGG TTC E L R F CCC CGC GCC ACC P R A T GCG GTC CAG GGG A V Q G GTC ACT GGT ACC TT GG AAC TT CGA AAC L R R N GCA CTT CGA AAC R L T P ATG AAC TGC TGG M N C W GAA GAT CGC GTG M N C W GAA GAT CGC GTG E D R CGC A AAC CGA CTG GAT GGC G R D G GCA AAC CGA GAT GGC G R D G GCA AAC CGG GTG A CTG CGG A CGG A CGG CGG CGG A CGG CGG A CGG CGG CGG CGG A CGG CGG CGG CGG A CGG CGG CGG CGG CGG CGG CGG CGG CGG CG	TCAGAAGGCATACGTTGGT GAA CTG CGG TTC GAC E L R F D CCC CGC GCC ACC CTG P R A T L GCG GTC CAG GGG CAA A V Q G G Q GTC ACT GGT GCC CGC L R GG CCG TTG L R G G P L TTG CGG GGG CCG TTG L R R R R CCAGCCCCCCGGGCCTCCCGG CGA CTT CGA AAC CGC R L R N R GCA CTA ACG CCA GCA A L T P A ATG AAC TGC TGG ATT M N C W I GAA GAT CGC GTG CAT M N C W I GAA GAT CGC GTG CAT M N C W I GAA GAT CGC GTG CAT M N C W I GAA GAT CGC GTG CAA A N P G G R GCA AAC CCG TCG CAA A N P G G R GCA AAC CCG TCG CAA A N P G G G GGA A C CG GGG CGC AGG T T R R R R GCG CTG CTG CGC GAA A R T V G ACC AAC CGG GTG CAT A R T V G ACC AAC CGG GTG CGC AGG T T R R R R GCG AGG ACG CGC GGAA A R T V G ACC AAC CGG GTG CGC AGG T T R R R R GCG AGG ACG CGC GGAA ACC CGG GTG CGC AGG T T R R R R GCG AGG ACG CGC GGAA ACC CGG GTG CGC AGG T T R R R R GCG AGG ACG CGC GGAA ACC CGG GTG CGC AGG T T R R R R GCG AGG ACG CGC AGG T T R R R GCG AGG ACG CGC AGG T T R R R R GCG AGG ACG CGC AGG T T R R R GCG AGG ACG CGC AGG T T R R R GCG AGG ACG CGC AGG T T R R R GCG AGG ACG CGC AGG T T R R R GCG AGG ACG CGC AGG T T R R R GCG AGG ACG CGC CAT TTC	TCAGAAGGCATACGTTGGTGGAA GAA CTG CGG TTC GAC GTT E L R F D V CCC CGC GCC ACC CTG GCT P R A T L A GCG GTC CAG GGG CAA CCG A V Q G G Q P GTC ACT GGT GCC CGC GTT CGA AC CGC AC CTG L R GGT AC CGC AC L R GGT CAG CGC CGC CCAGCCCCCGGGCCCCC CGA CTT CGA AAC CGC CAC R L R N R H GCA CTA ACG CCA GCA ACC A L T P A T ATG AAC TGC TGG ATT TCG M N C W I S GAA GAT CGC GTG CAT GGA AAC CGC AC R D G GT CAT GCG A GAT CGC GTG CAT ACG CAG TAG CCAT A CC TGG ATT ATG AAC TGC TGG ATT ATG AAC TGC TGG ATT ATG AAC CCG TGG CAT ACC A CTT CGC GTG CAT ACC A CTT CGC GTC CAT ACC A CCC A	TCAGAAGCATACGTTGGTGGAACACG GAA CTG CGG TTC GAC GTT CCT E L R F D V P CCC CGC GCC ACC CTG GCT ACG P R A T L A T GCG GTC CAG GGG CAA CCG ATC A V Q G G Q P I GTC ACT GGT ACG CGC GTT GCG L R G P L G GGT L R G G P L G GG L R G G P L G GG TTG CGG GGG CCG TTG GGG L R G G P L G GG CCAGCCCCGGGCCTCCCCGGTCCGGTC CGA CTT CGA AAC CGC CAC CGG R L R N R N R H R GCA CTA ACG CCA GCA ACC AAC A L T P A T N ATG AAC TGC TGG ATT TCG GAC M N C W I S D GAA GAT CGC GTG CAT GCG E D R CV H A F GCA AAC CGG TGG CAT CCG G TGC CAG ACC AAC A L T P A T N GGC CGA GAT GGC AGG ATG A CGC GTG CAT CAG A CTT CGC GTG CAT GCG A CTT CGC GTG CAT CAT A CGC GTG CAT ACC A CTT CGC GTG CAT ACC A CTT CGC GTG CAT CAT A CGC GTG CAT CAT A CGC GTG CAT ACC A CTT CGG CGC AGG CTG TTG A CGC GTG CGC AGG CTG TTG A CGC CGG CGC AGG CTG TTG A CGC CGG CGC AGG CTG TCA A CCC GTG CGC CAT CAT A CGC CGG CGC AGG CTG TCA A CCC CGG CGC CGAA CCC CGT A CCC CGG CGC AGG CCG CGC A CCC CGG CGC AGG CTG TCA A CCC CGG CGC CGC CGC CGC A CCC CGG CGC CGC CGC A CCC CGG CGC CGC CGC CGC A CCC CGG CGC CGC CGC A CCC CGC CGC CGC CGC CGC A CCC CGC CGC CGC CGC CGC CGC CGC CGC CG	TCAGAAGGCATACGTTGGTGGAACACGTCGG GAA CTG CGG TTC GAC GTT CCT E L R F D V P L CCC CGC GCC ACC CTG GCT ACG TGG P R A T L A T W GCG GTC CAG GGG CAA CCG ATC GCC A V Q G G Q P I A GTC ACT GGT GCC CGC GTT GCG GGC V T G A R V A G TTG CGG GGG CCG TTG GGT GGG GTT L R G G P L G GG GG TTG CGG GGG CCG TTG GGT GGG TTG TCG CAG TAG CGCACGCATTGTCG L R G P L G G G TTA CCAGCGCCCGGGGCTCCCCGGTCGGGTAGTGG CGA CTT CGA AAC CGC CAC CGG TTA R L R N R H R C GCA CTA ACG CCA GCA ACC AAC CCG A L T P P A T N P ATG AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC M N C W I S D S GAA GAT CGC GTG CAT GCG TTC GGC E D R V H A F G GGC CGA GAT GGC AGG ATG ACG GAT G R D G R M T D GCA AAC CCG TCG CAA ACC CGG TTC ACG CGA GAT GCC AAC CGG TTC CGA AAC CGC AGG ATG ACG GAT G R D G G R M T D GCA AAC CCG TCG CAA ACC CGT CGC A N P S Q T R R ACG ACG CGG CGC AGG ATG ACG GAT G R D G G R M T D GCA AAC CCG TCG CAA ACC CGT CGC A N P S Q T R R ACG ACG CGG CGC AGG CTG TTG GCA A R T V G G S V A ACC AAC CCG TCG CAA ACC CGT CGC A R D G G CGC AGG CTG TTG GCA A R T V G G S V A ACC AAC CAG ACG GTC GAA CCC ATC ACC A R T V G G S V A ACC AAC CAG ACG GTC GGT CGC A R T V G G S V A ACC AAC CAG ACG GTC GAT ACC GGC GTC A R T V G G S V A ACC AAC CAG ACG GTC GGT CGC ACC A R T V G G S V A	TCAGAAGGCATACGTTGGTGGAACACGTCGGAAAG GAA CTG CGG TTC GAC GTT CCT CTT TAC E L R F D V P L Y CCC CGC GCC ACC CTG GCT ACG TGG GCT P R A T L A T W A GCG GTC CAG GGG CAA CCG ATC GCC TTT AC TAC T C ACT GGT GCC CGC GTT GCG GTC V T G A R C CG TTG GGG GTT C ACT GGT ACC TTG GGT GGG GTT L R G P L G G G G TT GGG L R G P L G G G TT GGG CCAG CTC CAG TAG CGC CAC CGG TTA A CCAGCGCCCGGGGCTCCCCGGTCCGGGTAGTCCGGG CGA CTT CGA AAC CGC CAC CGG TTA GAT L R N R H R L D GCA CTA ACG CCA GCA ACC AAC CCG A L T P A T N P A ATG AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC CCG M N C W I S D S P GAA GAT CGC GTG CAT GCG TTC GGC GTG A L T P A T N P A ATG AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC CCG M N C W I S D S P GGA GAT CGC GTG CAT GCG TTC GGC GTG G R D G R M T D R GCA AAC CCG TCG CAA ACC AAC GAC TCC G TGA AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC G TGA AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC G TGA AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC G TGA AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC G TGA AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC G TGA AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC G TGA AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC G TGA AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC G TGA AAC TGC TGG ATT TCG GAC TCC G TGA AAC TGC TGG AACC AAC AAC AAC A N P S Q T R R R K ACG ACG CGG CGC AGG ATG ACC GAT CGT T T R R R R L L L A V GCG AGG AGG ACG AGG ATG ACC GAT TC ACC AAC CAG GTG ATG ACC GGG TC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG ACC AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGT TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GGG GTC TTG AAC AAC CAG GTG ATG ACC GAG AAC CAA AAC AAC CAG GTG ATG ACC AAC AAC AAC AAC AAC AAC AAC AAC AA	TCAGAAGGCATACGTTGGTGGAACACGTCGGAAAGCTGG GAA CTG CGG TTC GAC GTT CCT CTT TAC ACG E L R F D V P L Y T CCC CGC GCC ACC CTG GCT ACG TGG GCT GAC P R A T L A T W A D GCG GTC CAG GGG CAA CCG ATC GCC TTT GAC A V Q G G Q P I A F D GTC ACT GGT GCC CGC GTT GCG GGC GTC CAG A V Q G G Q P I A F D TTG CGG GGG CCG TTG GCT GCG GGC GTC CAG L R G P L G GGT GGG GTT GGG TGC L R G P L G G G G TT GGG TGC L R G P L G G G G TT GGG TGC CCAGCGCCCGGGCCCCCCGGGCCATTGTCG ATG TCC L S Q * *	TCAGAAAGGCATACGTTGGTGGTGGAACAGGTCGGAAAGGTCGGAAGGTCGGAAGGTCGGAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGGAAAGGTCGAAAGGTCGAAAGAAA	TCAGAAAGCATACGTTGGTGGAACACGTCGGAAAGCTCGGAAGGTGAAAGCTCGGAAAGCTAAAAGCTAAAAGCTAAAAGCTAAAAGCTAAAAGCTAAAAGCTAAAAGCTAAAAGCTAAAAAGCTAAAAAAAA	TCAGAAAGGCATACGTTGGTGGAACACGTCGGAAAGCTGGGAGGTGAATCTG GAA CTG CGG TTC GAC GTT CCT CTT TAC ACG CTT GCC GAG E L R F F D V P L Y T L A E CCC CGC GCC ACC CTG GCT ACG TGG GCT GAC GGC TAC GAG P R A T L A T W A F D A Y S GCG GTC CAG GGG CAA CCG ATC GCC TTT GAC GCC TAT TCG A V Q G G Q P I A F D A Y S GTC ACT GGT GCC CGC GTT GCG GGC GTC CAG CCG CAG CTA ACT GGT GCC CGC GTT GGG GTC CAG CCG CAG CTA ACT GGT GCC CGC GTT GGG GTC CAG CGC CAG CTA ACT GGT GCC CGC GTT GGG GTC CAG CTA ACT GGT GCC CGC GTT GGG GTC CAG CTA ACT GGT GCC CGC GTT GGG GTC CAG CTA ACT GGT GCC CGC GTT GGG GTC CAG CTA ACT GGT ACG TAC GGG TTG GGG TGC CTC CGT CAC CTA ACT GGT ACG CGC GTT GGG GTC CTC CGT CAC CTA ACT GGT ACG CGC GTT GGG GTC CTC CTC CTC CTA ACT GGT ACG CAG TTG GGT GGG GTT GTC GCG TAC CTA ACG CAG TAC CGC CAC GGG TTG GTC CCGTCGAGTTGGTCGGAGTTGGA	TCA GAAG CAT CGT GGAC GAT ACG CGT GGA GGC GGC GCC GCC GCC GCC ACG CGC ACG ACG	TCAGANAGCATACGTTGGTGGAACACGTCGGAAAGCTGGGAAGGTGAATCTG GAA CTG CGG TTC GAC GTT CCT CTT TAC ACG CTT GCC GAG GCA TGG GAA CTG CGG TTC GAC GTT CCT CTT TAC ACG CTT GCC GAG GCA TGG GCC CGC GCC ACC CTG GCT ACG TGG GCT GAC GGC TAC GCG CTG P R A T L A T W A D GC TAC GTC GCC A V Q G G Q P I A T W A D G CT TAC GC GT GAC A V Q G G Q P I A T W A D G CT TAC GC GT GAC A V Q G G Q P I A T W A D G CT TAC GC GT GAC A V Q G G Q P I A T W A D G CT TAC GC GC GAG A V Q G G Q P I A T W A D G CT TAC GAC GCC A V T G A AC GT GG GGC CAA CCG ATC GCC GT GCG CAG CGA CAC CAC A V A G G C L R H P R TTG CGG GGG CCG TTG GGT GGG GTT GGC CTC CT	TCAGANAGCCATACGTTGGGACACGTCGGANAGCTGGGAGGTGAATCTG ATG GCC GAG GCA TCG CGG CGG L CT GCC GGG CAG GT GAC GCC CT GCC GAG GCA TCG CGG CGG L CT GCC GGG GCA GCC CGC CGG CGG CGG CGG CGG	TCAGGAAGGCATACGTTGGGAACACGTCGGAAGGTGGAATCTG ATG GCC GAG GAC GAC GAC GAC GAC GAC GAC GA	TRANSPORT RECORDER STANDARD CORRESPONDENCE CONTRIBUTION OF THE RESEARCH CORRESPONDENCE CONTRIBUTION OF THE RESEARCH CORRESPONDENCE CORRESPOND	TRANSPORT REPRESENTATION OF THE PROPERTY OF THE CASE OF THE COLOR OF THE COLOR OF THE COLOR OF THE CASE OF THE CAS	TCAGARAGGCATACGTTGGTGGAACACGTCGGAACACGTCGGAACGTGAATCTG

SEQ ID N° 1

FIGURE 1



Though du plane continues pp. 100 ct cont	
Insert du clone contenant DP428 et conten	u dans seql
1/1 31/11 CAT CCC CTT TCA CCC CTA TTC CCT CCT CCT	
GAT CGC CTT TGA CGC CTA TTC GGT CGC GCA GCT TT	T TGG CGA CGT CAC TGG TGC CCG CGT
asp arg leu OPA arg leu phe gly arg ala ala ph	e trp arg arg his trp cys pro arg
	10 COM COO COO COO
TGC GGG CGT CCA GCC GCA GCG ACA CCA CAT ACG GC cys gly arg pro ala ala ala thr pro his thr al	C GGT CCG GTT GCG GGG GCC GTT GGG
121/41 151/51	d gry pro var ara gry ara var gry
TGG GGT TGG GTG CCT CCG TCA CCC CAG GCA GTT CC	· · TCC CTA TTT CTC CCA CTA CCC CCA
trp gly trp val pro pro ser pro gln ala val an	or tro les phe val ala seal ala ann
181/61 211/7	y orp red pine var ara var ara arg
CGG CAT TGT CGA TGT CTT GGT AGC TAG CAT CCG GT	C GGG GGG CCG CTA CCA GCG CCA GCG
arg his cys arg cys leu gly ser AMB his pro va	al gly gly pro leu pro ala pro ala
241/81 271/91	
CCG GGG CTC CCC GGT CCG GGT AGT GCG CGT CGA GT	T GGT CGT GGA CCA GCA ATG ACT GCG
pro gly leu pro gly pro gly ser ala arg arg va	al gly arg gly pro ala met thr ala
301/101 331/11	.1
ACC CGG CGA CTT CGA AAC CGC CAC CGG TTA GAT TO	C CCG ACT GCG TCA TCG CCA GGT AAA
thr arg arg leu arg asn arg his arg leu asp se	er pro thr ala ser ser pro gly lys
361/121 391/13	
CCG CCG GCA CTA ACG CCA GCA ACC AAC CCG TGA AC	A CCA ACC AAC GGC ACC TGC GCA GGT
pro pro ala leu thr pro ala thr asn pro OPA at 421/141 451/1	g pro thr ash gly thr cys ala gly
TGC GGC TCA ACC GCA TCA TGA ACT GCT GGA TTT CO	
cys gly ser thr ala ser OPA thr ala gly phe an	of the property the low all the pro-
481/161 511/17	of the pro ary the red ara gin cys
GTG CCC GCG AGC CTA CCG AAG ATC GCG TGC ATG CC	FT TOG GOG TGG ACC GCA CAG CAC CTG
val pro ala ser leu pro lys ile ala cys met an	g ser ala tro thr ala gin his len
541/181 571/19	91
GAG TTG GCG GCG CCG AGG GCC GAG ATG GCA GGA TG	A CGG ATC GTC GGG GGC GGG AAC TCC
glu leu ala ala pro arg ala glu met ala gly O	PA arg ile val gly gly gly asn ser
601/201 631/2	.1
CAG GCC GCC GGA CCG TCG CAA ACC CGT CGC AAA CC	C GTC GCA AAC CGT AAG GAG TCA TCC
gln ala ala gly pro ser gln thr arg arg lys pr	
661/221 691/23	
ATG AAG ACA GGC ACC GCG ACG ACG CGC AGG CT	TG TTG GCA GTA CTG ATC GCC CTC GCG
met lys thr gly thr ala thr thr arg arg arg 16 721/241 751/29	
TTG CCG GGG GCC GCC GTT GCG CTG CTG GCC GAA CC	J TCD CCC 3CC CCC CCC MCC C10 ccc
leu pro gly ala ala val ala leu leu ala glu pr	O ser ala thr div ala cor con
781/261 811/27	
TGC GCG GCC AGC GAA GTG GCG AGG ACG GTC GGT TG	
cys ala ala ser glu val ala arg thr val gly se	er val ala lys ser met gly asn tur
841/281 871/29	91
CTG GAT TCA CAC CCA GAG ACC AAC CAG GTG ATG AC	C GCG GTC TTG CAG CAG CAG GTA GGG
leu asp ser his pro glu thr asn gln val met th	or ala val leu gln gln gln val glv
901/301 931/3:	11
CCG GGG TCG GTC GCA TCG CTG AAG GCC CAT TTC GA	AG GCG AAT CCC AAG GTC GCA TCG GAT C
pro gly ser val ala ser leu lys ala his phe g	lu ala asn pro lys val ala ser asp

SEQ ID N° 1A'

FIGURE 1A'



Insert du clone contenant DP428, autre phase de lecture 2/1 32/11 ATC GCC TTT GAC GCC TAT TCG GTC GCG CAG CTT TTT GGC GAC GTC ACT GGT GCC CGC GTT ile ala phe asp ala tyr ser val ala gln leu phe gly asp val thr gly ala arg val 62/21 92/31 GCG GGC GTC CAG CCG CAG CAC CAC ATA CGG CCG GTC CGG TTG CGG GGG CCG TTG GGT ala gly val gln pro gln arg his his ile arg pro val arg leu arg gly pro leu gly 122/41 152/51 GGG GTT GGG TGC CTC CGT CAC CCC AGG CAG TTC GCT GGC TAT TTG TCG CAG TAG CGC GAC gly val gly cys leu arg his pro arg gln phe ala gly tyr leu ser gln AMB arg asp 182/61 212/71 GGC ATT GTC GAT GTC TTG GTA GCT AGC ATC CGG TCG GGG GGC CGC TAC CAG CGC CAG CGC gly ile val asp val leu val ala ser ile arg ser gly gly arg tyr gln arg gln arg 242/81 272/91 CGG GGC TCC CCG GTC CGG GTA GTG CGC GTC GAG TTG GTC GTG GAC CAG CAA TGA CTG CGA arg gly ser pro val arg val arg val glu leu val val asp gln gln OPA leu arg 302/101 332/111 CCC GGC GAC TTC GAA ACC GCC ACC GGT TAG ATT CCC CGA CTG CGT CAT CGC CAG GTA AAC pro gly asp phe glu thr ala thr gly AMB ile pro arg leu arg his arg gln val asn 362/121 392/131 CGC CGG CAC TAA CGC CAG CAA CCA ACC CGT GAA GAC CAA CCA ACG GCA CCT GCG CAG GTT arg arg his OCH arg gln gln pro thr arg glu asp gln pro thr ala pro ala gln val 422/141 452/151 GCG GCT CAA CCG CAT CAT GAA CTG CTG GAT TTC GGA CTC CCC GTA CTC TCG CGC AGT GCG ala ala gln pro his his glu leu leu asp phe gly leu pro val leu ser arg ser ala 482/161 512/171 TGC CCG CGA GCC TAC CGA AGA TCG CGT GCA TGC GTT CGG CGT GGA CCG CAC AGC ACC TGG cys pro arg ala tyr arg arg ser arg ala cys val arg arg gly pro his ser thr trp 542/181 572/191 AGT TGG CGG CGC CGA GGG CCG AGA TGG CAG GAT GAC GGA TCG TCG GGG GCG GGA ACT CCC ser trp arg arg gly pro arg trp gln asp asp gly ser ser gly ala gly thr pro 602/201 632/211 AGG CCG CCG GAC CGT CGC AAA CCC GTC GCA AAC CCG TCG CAA ACC GTA AGG AGT CAT CCA arg pro pro asp arg lys pro val ala asn pro ser gln thr val arg ser his pro 692/231 TGA AGA CAG GCA CCG CGA CGC CGC GCC GCC TGT TGG CAG TAC TGA TCG CCC TCG CGT OPA arg gln ala pro arg arg gly ala gly cys trp gln tyr OPA ser pro ser arg 722/241 752/251 TGC CGG GGG CCG CCG TTG CGC TGC TGG CCG AAC CAT CAG CGA CCG GCG CGT CGG ACC CGT cys arg gly pro pro leu arg cys trp pro asn his gln arg pro ala arg arg thr arg 782/261 812/271 GCG CGG CCA GCG AAG TGG CGA GGA CGG TCG GTT CGG TCG CCA AGT CGA TGG GCG ACT ACC ala arg pro ala lys trp arg gly arg ser val arg ser pro ser arg trp ala thr thr 872/291 TGG ATT CAC ACC CAG AGA CCA ACC AGG TGA TGA CCG CGG TCT TGC AGC AGC AGG TAG GGC trp ile his thr gln arg pro thr arg OPA OPA pro arg ser cys ser ser arg AMB gly 902/301 932/311 CGG GGT CGG TCG CAT CGC TGA AGG CCC ATT TCG AGG CGA ATC CCA AGG TCG CAT CGG ATC arg gly arg ser his arg OPA arg pro ile ser arg arg ile pro arg ser his arg ile

SEQ ID N° 1B'

FIGURE 1B'



SeqlC: Insert du clon	ie DP428. autre	phase de lecture										
3/1		33/11										
TCG CCT TTG ACG CCT A	TT CGG TCG CGC	AGC TTT TTG	GCG ACG TCA C	TG GTG CCC GCG TTG								
ser pro leu thr pro i	le arg ser arg	ser phe leu	ala thr ser 1	eu val pro ala leu								
63/21		93/31										
CGG GCG TCC AGC CGC A	IGC GAC ACC ACA	TAC GGC CGG	TCC GGT TGC G	GG GGC CGT TGG GTG								
arg ala ser ser arg s	er asp thr thr	tyr gly arg	ser gly cys g	ly gly arg trp val								
GGG TTG GGT GCC TCC G	TC ACC CCA GGC	153/51	CCT NOT DCD C	200 NOT NOT THE								
gly leu gly ala ser v	al the pro gly	ser ser leu	ala ile cue	GC AGT AGC GCG ACG								
183/61		213/71										
GCA TTG TCG ATG TCT T	GG TAG CTA GCA	TCC GGT CGG	GGG GCC GCT A	CC AGC GCC AGC GCC								
ala leu ser met ser t	rp AMB leu ala	ser gly arg	gly ala ala t	hr ser ala ser ala								
243/8L		273/91										
GGG GCT CCC CGG TCC G	GG TAG TGC GCG	TCG AGT TGG	TCG TGG ACC A	GC AAT GAC TGC GAC								
gly ala pro arg ser g 303/101	TY AMB CYS ala	333/111	ser trp thr s	er asn asp cys asp								
CCG GCG ACT TCG AAA C	CG CCA CCG GTT	333/111	האר שכר כשר א	TC CCC NCC MNN NCC								
pro ala thr ser lys p	ro pro pro val	ard phe pro	asp cvs val i	TO GCC AGG TAA ACC								
363/121		393/131										
GCC GGC ACT AAC GCC A	GC AAC CAA CCC	GTG AAG ACC	AAC CAA CGG C	AC CTG CGC AGG TTG								
ala gly thr asn ala s	er asn gln pro	val lys thr	asn gln arg h	is leu arg arg leu								
423/141		453/151										
CGG CTC AAC CGC ATC A	TG AAC TGC TGG	ATT TCG GAC	TCC CCG TAC T	CT CGC GCA GTG CGT								
arg leu asn arg ile m 483/161	et ash cys trp	513/171	ser pro tyr s	er arg ala val arg								
GCC CGC GAG CCT ACC G	AA GAT CGC GTG	CAT GCG TTC	GGC GTG GAC C	CC 1C1 CC1 CCm cc1								
ala arg glu pro thr g	lu asp arg val	his ala phe	gly val asp a	ra thr ala pro alu								
543/181		573/191		• •								
GTT GGC GGC GCC GAG G	GC CGA GAT GGC	AGG ATG ACG	GAT CGT CGG G	GG CGG GAA CTC CCA								
val gly gly ala glu g 603/201	ly arg asp gly	arg met thr	asp arg arg g	ly arg glu leu pro								
GGC CGC CGG ACC GTC G	CA AAC CCC MCC	633/211										
gly arg arg thr val a	la asp pro ser	CAA ACC CGT	CGC AAA CCG T	AA GGA GTC ATC CAT								
663/221	au usn pro scr	693/231	ard The bro o	Ch gry var lie his								
GAA GAC AGG CAC CGC G	AC GAC GCG GCG	CAG GCT GTT	GGC AGT ACT G	AT CGC CCT CGC GTT								
giu asp arg his arg a	sp asp ala ala	gln ala val	gly ser thr a	sp arg pro arg val								
123/241		753/251										
GCC GGG GGC CGC CGT T	GC GCT GCT GGC	CGA ACC ATC	AGC GAC CGG C	GC GTC GGA CCC GTG								
ala gly gly arg arg c 783/261	ys ala ala gly		ser asp arg a	rg val gly pro val								
CGC GGC CAG CGA AGT G	GC GAG GAC GGT	813/271	CCC CNN cmc c	1m 000 001 1								
arg gly gln arg ser g	lv glu asp glv	ard the div	ara ala val	AT GGG CGA CTA CCT								
843/281		873/291		_								
GGA TTC ACA CCC AGA G	AC CAA CCA GGT	GAT GAC CGC	GGT CTT GCA G	CA GCA GGT AGG GCC								
gly phe thr pro arg a	sp gln pro gly	asp asp arg	gly leu ala a	la ala gly arg ala								
903/301		933/311										
GGG GTC GGT CGC ATC G	CT GAA GGC CCA	TTT CGA GGC	GAA TCC CAA G	GT CGC ATC GGA TC								
gly val gly arg ile a	ra din dia bro	pne arg gly	glu ser gln g	ly arg ile gly								

SEQ ID N° 1C'

FIGURE 1C'



Séquence codante DP428 identique à la séquence Rv0203 prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) 1/1 ATG AAG ACA GGC ACC GCG ACG CGC CGC AGG CTG TTG GCA GTA CTG ATC GCC CTC GCG Met lys thr gly thr ala thr thr arg arg leu leu ala val leu ile ala leu ala 91/31 TTG CCG GGG GCC GCC GTT GCG CTG CTG GCC GAA CCA TCA GCG ACC GGC GCG TCG GAC CCG leu pro gly ala ala val ala leu leu ala glu pro ser ala thr gly ala ser asp pro 121/41 151/51 TGC GCG GCC AGC GAA GTG GCG AGG ACG GTC GGT TCG GTC GCC AAG TCG ATG GGC GAC TAC cys ala ala ser glu val ala arg thr val gly ser val ala lys ser met gly asp tyr 211/71 CTG GAT TCA CAC CCA GAG ACC AAC CAG GTG ATG ACC GCG GTC TTG CAG CAG GTA GGG leu asp ser his pro glu thr asn gln val met thr ala val leu gln gln gln val gly 241/81 271/91 CCG GGG TCG GTC GCA TCG CTG AAG GCC CAT TTC GAG GCG AAT CCC AAG GTC GCA TCG GAT pro gly ser val ala ser leu lys ala his phe glu ala asn pro lys val ala ser asp 301/101 331/111 CTG CAC GCG CTT TCG CAA CCG CTG ACC GAT CTT TCG ACT CGG TGC TCG CTG CCG ATC AGC leu his ala leu ser gln pro leu thr asp leu ser thr arg cys ser leu pro ile ser 361/121 391/131 GGC CTG CAG GCG ATC GGT TTG ATG CAG GCG GTG CAG GGC GCC CGC CGG TAG gly leu gln ala ile gly leu met gln ala val gln gly ala arg arg AMB

SEQ ID N° 1D

FIGURE 1D

ORF contenant la séquence DP428 et faisant partie de seqlA' 1/1 31/11 TGA CGG ATC GTC GGG GGC GGG AAC TCC CAG GCC GCC GGA CCG TCG CAA ACC CGT CGC AAA OPA arg ile val gly gly gly asn ser gln ala ala gly pro ser gln thr arg arg lys 91/31 CCC GTC GCA AAC CGT AAG GAG TCA TCC ATG AAG ACA GGC ACC GCG ACG CGG CGC AGG pro val ala asn arg lys glu ser ser met lys thr gly thr ala thr thr arg arg arg 121/41 151/51 CTG TTG GCA GTA CTG ATC GCC CTC GCG TTG CCG GGG GCC GCC GTT GCG CTG GCC GAA leu leu ala val leu ile ala leu ala leu pro gly ala ala val ala leu leu ala glu 181/61 211/71 CCA TCA GCG ACC GGC GCG TCG GAC CCG TGC GCG GCC AGC GAA GTG GCG AGG ACG GTC GGT pro ser ala thr gly ala ser asp pro cys ala ala ser glu val ala arg thr val gly 241/81 271/91 TCG GTC GCC AAG TCG ATG GGC GAC TAC CTG GAT TCA CAC CCA GAG ACC. AAC CAG GTG ATG ser val ala lys ser met gly asp tyr leu asp ser his pro glu thr asn gln val met 301/101 331/111 ACC GCG GTC TTG CAG CAG CAG GTA GGG CCG GGG TCG GTC GCA TCG CTG AAG GCC CAT TTC thr ala val leu gin gin gin val gly pro gly ser val ala ser leu lys ala his phe 361/121 391/131 GAG GCG AAT CCC AAG GTC GCA TCG GAT CTG CAC GCG CTT TCG CAA CCG CTG ACC GAT CTT glu ala asn pro lys val ala ser asp leu his ala leu ser gln pro leu thr asp leu 421/141 451/151 TCG ACT CGG TGC TCG CTG CCG ATC AGC GGC CTG CAG GCG ATC GGT TTG ATG CAG GCG GTG ser thr arg cys ser leu pro ile ser gly leu gln ala ile gly leu met gln ala val 481/161 CAG GGC GCC CGC TAG gln gly ala arg arg AMB

SEQ ID N° 1F



491 1	CCGG	STCG	GGGG	CCGC	TAC	AGC	CCAC	CGC	GGGG	CTC	CCGG	STCC	GGGT	A GTO V	G CGC	GT(C GAG	G TT(L	G GT(C GTG V	563 7
564 8	GAC D	CAG Q	CAA Q	TGA •	CTG	CGACC	CGGC	GACT	TCG	AAC	CGCC	ACCG	GTTA	GATT	ccc	ACTO	CGT	CATC	CA	GGTAA	639
640 1	ACCO	CCG	CACT	CAACC	CCAC	CAAC	CAAC	cc (ACC ;									CGG R	705 12
706	CTC	aac	CGC	ATC	ATG	aac	TGC	TGG	ATT	TCG	GAC	TCC	CCG	TAC	TCT	CGC	GCA	GTG	CGT	GCC	765
13	L	n	R	I	M	N	C	W	I	S	D	S	P	Y	5	R	A	V	R	A	32
ว้66	CGC	gag	CCT	ACC	gaa	gat	CGC	GTG	CAT	GCG	TTC	GGC	GTG	GAC	CGC	ACA	GCA	CCT	GGA	GTT	825
33	R	E	P	T	E	D	R	V	H	A	F	G	V	D	R	T	A	P	G	V	52
826	GGC	GGC	GCC	gag	GGC	CGA	gat	GGC	agg	ATG	ACG	GAT	CGT	CGG	GGG	CGG	gaa	CTC	CCA	GGC	885
53	G	G	A	E	G	R	D	G	R	M	T	D	R	R	G	R	E	L	P	G	72
896 73	CGC R	CGG R	ACC T	GTC V	gca A	aac n	CCG P	TCG S	CAA Q	ACC T	CGT R	CGC R	aaa K	CCG P		GGA(AAG K	946 2
917	ACA	GGC	ACC	GCG	ACG	ACG	CGG	CGC	AGG	CTG	TTG	GCA	GTA	CTG	ATC	GCC	CTC	GCG	TTG	CCG	1006
	T	G	T	A	T	T	R	R	R	L	L	A	V	L	I	A	L	A	L	P	22
1007		GCC A	GCC A	GTT V	GC6 A	CTG L	CTG L	GCC A	gaa E	CCA P	TCA S	GCG A	ACC T	GGC G	GCG A	TCG S	GAC D	CCG P	TGC C	GCG A	1066 42
1067		AGC	GAA	GTG	GC6	AGG	ACG	GTC	GGT	TCG	GT¢	GCC	AAG	TCG	ATG	GGC	GAC	TAC	CTG	GAT	1126
43		S	E	V	A	R	T	V	G	S	V	A	K	S	M	G	D	Y	L	D	62
1127	TCA	CAC	CCA	GAG	ACC	AAC	CAG	GTG	ATG	ACC	GCG	GTC	TTG	CAG	CAG	CAG	GTA	GGG	CCG	GGG	1186
	S	H	P	E	T	N	Q	V	M	T	A	V	L	Q	Q	Q	V	G	P	G	82
1187	TCG	GTC	GCA	TCG	CTG	AAG	GCC	CAT	TTC	GAG	GCG-	AAT	6	AAG	GTC	GCA	TCG	GAT	CTG	CAC	1246
83	S	V	A	S	L	K	A	H	F	E		N	CCC	K	V	A	S	D	L	H	102
1247 103		CTT L	TCG S	CAA Q	CCG P	CTG L	ACC T	GAT D	CTT L	TCG S	ACT T	CGG R	TGC C		CTG L	CCG P	ATC	AGC S			1306 122
1307 123		GCG A	ATC I	GGT G	TTG L	ATG M	CAG Q	GCG A	GTG V	CAG Q	GGC G	GCC A	CGC R	CGG R	TAG	ATO M	3 CC	G GA	C CG R	C CGC R	1366 5
1367	CGG	GTC	CGG	CGC	agt	CGA	CGT	gag	GCA	GCG	GTC	GCC	TAC	CGG	GGC	GGT	GTC	TCG	CCG	CCT	1426
6	R	V	R	R	S	R	R	E	A	A	V	A	Y	R	G	G	V	S	P	P	25
1427	tct	ggt	CGC	AGG	TCA	GGG	GTC	GGC	GCT	GGA	CCT	TGC	ggt	GTG	GTT	TCG	ACC	GGG	TCG	TCG	1486
26	s	G	R	R	S	G	V	G	A	G	P	C	G	V	V	S	T	G	S	S	45
1487	CAG	GGT	GTG	CCC	TGC	GGT	TGG	atg	ACA	agt	CGC	agg	TTT	GGA	TCG	GTT	GGC	GGG	TCG	C GA	1546
46	Q	G	V	P	C	G	W	M	T	S	R	R	F	G	S	V	G	G	S	R	65
1547 66		TTG L	T																		1553 67

SEQ ID N° 2

FIGURE 2

. 200



7/185

31/11 TCG CCG GCT CGC GGA CGT AGA TAA TAG CTC ACC GTT GGA CGA CCT CGA CAG GGT CCT TTG ser pro ala arg gly arg arg OCH AMB leu thr val gly arg pro arg gln gly pro leu 61/21 91/31 TGA CTG CCG GGC TTG ACG CGG ACG ACC ACA GAG TCG GGT CAT CGC CTA AGG CTA CCG TTC OPA leu pro gly leu thr arg thr thr thr glu ser gly his arg leu arg leu pro phe 121/41 151/51 TGA CCT GGG GTG CGT GGG CGC CGA CGA GTG AGG CAG TCA TGT CTC AGG GCC CAC CGC CAC OPA pro gly val arg gly arg arg val arg gln ser cys leu arg ala his arg his 211/71 CTC GGT CGC CGG CAG TGT CAG CAT GTG CAG ATG ACT CCA CGC AGC TTG TTC GTG TTG GTG leu qly arq arq qln cys gln his val gln met thr pro arg ser leu phe val leu val 241/81 271/91 TCG TGG TTG CGA CGA CTT GGC GCT GGT GAG CGC ACC CGC CGG CGT CGT GCC GCG CAT GCG ser trp leu arg arg leu gly ala gly glu arg thr arg arg arg arg ala ala his ala 301/101 GAT C asp

SEQ ID N° 3A

FIGURE 3A

32/11 CGC CGG CTC GCG GAC GTA GAT AAT AGC TCA CCG TTG GAC GAC CTC GAC AGG GTC CTT TGT arg arg leu ala asp val asp asn ser ser pro leu asp asp leu asp arg val leu cys 92/31 GAC TGC CGG GCT TGA CGC GGA CGA CCA CAG AGT CGG GTC ATC GCC TAA GGC TAC CGT TCT asp cys arg ala OPA arg gly arg pro gln ser arg val ile ala OCH gly tyr arg ser 122/41 152/51 GAC CTG GGG TGC GTG GGC GCC GAC GAG TGA GGC AGT CAT GTC TCA GGG CCC ACC GCC ACC asp leu gly cys val gly ala asp glu OPA gly ser his val ser gly pro thr ala thr 182/61 212/71 TCG GTC GCC GGC AGT GTC AGC ATG TGC AGA TGA CTC CAC GCA GCT TGT TCG TGT TGG TGT ser val ala gly ser val ser met cys arg OPA leu his ala ala cys ser cys trp cys 242/81 272/91 CGT GGT TGC GAC GAC TTG GCG CTG GTG AGC GCA CCC GCC GGC GTC GTG CCG CGC ATG CGG arg gly cys asp asp leu ala leu val ser ala pro ala gly val val pro arg met arg 302/101 ATC ile

SEQ ID N° 3B

FIGURE 3B



33/11 GCC GGC TCG CGG ACG TAG ATA ATA GCT CAC CGT TGG ACG ACC TCG ACA GGG TCC TTT GTG ala gly ser arg thr AMB ile ile ala his arg trp thr thr ser thr gly ser phe val 63/21 93/31 ACT GCC GGG CTT GAC GCG GAC GAC CAC AGA GTC GGG TCA TCG CCT AAG GCT ACC GTT CTG thr ala gly leu asp ala asp asp his arg val gly ser ser pro lys ala thr val leu 123/41 153/51 ACC TGG GGT GCG TGG GCG CCG ACG AGT GAG GCA GTC ATG TCT CAG GGC CCA CCG CCA CCT thr trp gly ala trp ala pro thr ser glu ala val met ser gln gly pro pro pro 183/61 213/71 CGG TCG CCG GCA GTG TCA GCA TGT GCA GAT GAC TCC ACG CAG CTT GTT CGT GTT GGT GTC arg ser pro ala val ser ala cys ala asp asp ser thr gln leu val arg val gly val 273/91 GTG GTT GCG ACG ACT TGG CGC TGG TGA GCG CAC CCG CCG GCG TCG TGC CGC GCA TGC GGA val val ala thr thr trp arg trp OPA ala his pro pro ala ser cys arg ala cys gly

TC

SEQ ID N° 3C

FIGURE 3C

31/11 CCA ATT TTC CTT CGC GCC GTG CAA TAC CAT CTG CAA GAC CAG CGA CGG CCC GTG GTT GCG pro ile phe leu arg ala val gln tyr his leu gln asp gln arg arg pro val val ala 61/21 91/31 GTC GCG CAG CTT GCG GAA ACC GGG TAT GGA CCC TGC CGT ACC GTT GTT GCC ACT TGA TGT val ala gln leu ala glu thr gly tyr gly pro cys arg thr val val ala thr OPA cys 121/41 151/51 CGT CGC TCT CCA CCC GTC GGG GGG CGA AAG CCA TTC CGA CAC TGG GAT CCT CAA AAC GTC arg arg ser pro pro val gly gly arg lys pro phe arg his trp asp pro gln asn val 181/61 211/71 GGC TGA GTG TCT GCA GGG CTC CGG GGA GCA GCC GAT CAT CAC CAT GTA CGA ACT GAA TAA gly OPA val ser ala gly leu arg gly ala ala asp his his val arg thr glu OCH 241/81 271/91 GTC CCC CGC GCG CGA CTT CCA GAC ATT TGT TGT GGT TTC GGT TGA GGC CGA GGC GAG GCT val pro arg ala arg leu pro asp ile cys cys gly phe gly OPA gly arg gly glu ala 301/101 331/111 CAT TTC GCA GCA ACC GGT CTC CGG GTC GCA GCA TCG TTG CGG CGA TCG CGG CGC AGT CGT his phe ala ala thr gly leu arg val ala ala ser leu arg arg ser arg ser arg 361/121 CGG ACG AGT CGT CGT CAA CGA CCA CGA TC arg thr ser arg arg gln arg pro arg

SEQ ID N° 4A

FIGURE 4A

. '.'.



9/185

32/11 CAA TTT TCC TTC GCG CCG TGC AAT ACC ATC TGC AAG ACC AGC GAC GGC CCG TGG TTG CGG gln phe ser phe ala pro cys asn thr ile cys lys thr ser asp gly pro trp leu arg 62/21 92/31 TCG CGC AGC TTG CGG AAA CCG GGT ATG GAC CCT GCC GTA CCG TTG TTG CCA CTT GAT GTC ser arg ser leu arg lys pro gly met asp pro ala val pro leu leu pro leu asp val 122/41 152/51 GTC GCT CTC CAC CCG TCG GGG GGC GAA AGC CAT TCC GAC ACT GGG ATC CTC AAA ACG TCG val ala leu his pro ser gly gly glu ser his ser asp thr gly ile leu lys thr ser 212/71 GCT GAG TGT CTG CAG GGC TCC GGG GAG CAG CCG ATC ATC ACC ATG TAC GAA CTG AAT AAG ala glu cys leu gln gly ser gly glu gln pro ile ile thr met tyr glu leu asn lys 242/81 272/91 TCC CCC GCG CGC GAC TTC CAG ACA TTT GTT GTG GTT TCG GTT GAG GCC GAG GCG AGG CTC ser pro ala arg asp phe gln thr phe val val val ser val glu ala glu ala arg leu 302/101 332/111 ATT TCG CAG CAA CCG GTC TCC GGG TCG CAG CAT CGT TGC GGC GAT CGC GGC GCA GTC GTC ile ser gln gln pro val ser gly ser gln his arg cys gly asp arg gly ala val val 362/121 GGA CGA GTC GTC GTC AAC GAC CAC GAT C gly arg val val asn asp his asp

SEQ ID N° 4B

FIGURE 4B

33/11 AAT TTT CCT TCG CGC CGT GCA ATA CCA TCT GCA AGA CCA GCG ACG GCC CGT GGT TGC GGT asn phe pro ser arg arg ala ile pro ser ala arg pro ala thr ala arg gly cys gly 63/21 93/31 CGC GCA GCT TGC GGA AAC CGG GTA TGG ACC CTG CCG TAC CGT TGT TGC CAC TTG ATG TCG arg ala ala cys gly asn arg val trp thr leu pro tyr arg cys cys his leu met ser 123/41 153/51 TCG CTC TCC ACC CGT CGG GGG GCG AAA GCC ATT CCG ACA CTG GGA TCC TCA AAA CGT CGG ser leu ser thr arg arg gly ala lys ala ile pro thr leu gly ser ser lys arg arg 183/61 213/71 CTG AGT GTC TGC AGG GCT CCG GGG AGC AGC CGA TCA TCA CCA TGT ACG AAC TGA ATA AGT leu ser val cys arg ala pro gly ser ser arg ser ser pro cys thr asn OPA ile ser 243/81 273/91 CCC CCG CGC GCG ACT TCC AGA CAT TTG TTG TGG TTT CGG TTG AGG CCG AGG CGA GGC TCA pro pro arg ala thr ser arg his leu leu trp phe arg leu arg pro arg gly ser 333/111 TTT CGC AGC AAC CGG TCT CCG GGT CGC AGC ATC GTT GCG GCG ATC GCG GCG CAG TCG TCG phe arg ser asn arg ser pro gly arg ser ile val ala ala ile ala ala gln ser ser 363/121 GAC GAG TCG TCG TCA ACG ACC ACG ATC asp glu ser ser ser thr thr thr ile

SEQ ID N°. 4C



partie de la séquence nucléotidique de seq4A

31/11
CCG CGC GCG ACT TCC AGA CAT TTG TTG TGG TTT CGG TTG AGG CCG AGG CGA GGC TCA TTT pro arg ala thr ser arg his leu leu trp phe arg leu arg pro arg arg gly ser phe 61/21
CGC AGC AAG CGG TCT CCG GGT CGC AGC ATC GTT GCG GCG ATC GCG GCG CAG TCG TCG GAC arg ser lys arg ser pro gly arg ser ile val ala ala ile ala ala gln ser ser asp 121/41
GAG TCG TCA ACG ACC ACG ATC glu ser ser ser thr thr thr ile

SEQ ID Nº 4A'

FIGURE 4A'

1/1
CGC GCG CGA CTT CCA GAC ATT TGT TGT TGT TGT TTC GGT TGA GGC CGA GGC GAG GCT CAT TTC arg ala arg leu pro asp ile cys cys gly phe gly OPA gly arg gly glu ala his phe 61/21
GCA GCA AGC GGT CTC CGG GTC GCA GCA TCG TTG CGG CGA TCG CGG CGC AGT CGT CGG ACG ala ala ser gly leu arg val ala ala ser leu arg arg ser arg arg ser arg arg thr 121/41
AGT CGT CGT CAA CGA CCA CGA TC
ser arg arg gln arg pro arg

SEQ ID N° 4B'

FIGURE 4B'

1/1
GCC GCG CGC GAC TTC CAG ACA TTT GTT GTG GTT TCG GTT GAG GCC GAG GCG AGG CTC ATT ala ala arg asp phe gln thr phe val val ser val glu ala glu ala arg leu ile 61/21
TCG CAG CAA GCG GTC TCC GGG TCG CAG CAT CGT TGC GGC GAT CGC GGC GCA GTC GTC GGA ser gln gln ala val ser gly ser gln his arg cys gly asp arg gly ala val val gly 121/41
CGA GTC GTC GTC AAC GAC CAC GAT C
arg val val val asn asp his asp

SEQ ID Nº 4C'

FIGURE 4C'



ORF d'après par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant la séquence Seq 4A' 1/1 31/11 tga ata agt ccg ccg cgc gcg act tcc aga cat ttg ttg tgg ttt cgg ttg agg ccg agg OPA ile ser pro pro arg ala thr ser arg his leu leu trp phe arg leu arg pro arg 91/31 cga ggc tca ttt cgc agc aag cgg tct ccg ggt cgc agc atc gtt gcg gcg atc gcg gcg arg gly ser phe arg ser lys arg ser pro gly arg ser ile val ala ala ile ala ala 121/41 151/51 cag teg teg gae gag teg teg tea acg acc acg ate teg aac teg acg eec tee tgt teg gln ser ser asp glu ser ser ser thr thr thr ile ser asn ser thr pro ser cys ser 181/61 211/71 agg atg cta cgc aga cag cgc tcg atg gtg gcg ccg ttg ttg tac atc ggg atg cac acc arg met leu arg arg gln arg ser met val ala pro leu leu tyr ile gly met his thr 241/81 271/91 gag ata age ggt tte gee ggg tte ace gat ace acg ett gat gea tea eea gge ace aca glu ile ser gly phe ala gly phe thr asp thr thr leu asp ala ser pro gly thr thr 301/101 tgg cga ctc aga gac tag trp arg leu arg asp AMB

SEQ ID N° 4F

FIGURE 4F

séquence en amont de seq4A' et en fusion avec seq4A' 31/11 GCA ACC TAC CAG CAG AGC CAG GGG CTC ACA GGA CCT AAA GGA GTA GCG CCC ATG GCT GAT ala thr tyr gln gln ser gln gly leu thr gly pro lys gly val ala pro met ala asp

SEQ ID N° 4J

FIGURE 4J

seq4J' dans une autre phase de lecture 31/11 ACG CAA CCT ACC AGC AGA GCC AGG GGC TCA CAG GAC CTA AAG GAG TAG CGC CCA TGG CTG thr gln pro thr ser arg ala arg gly ser gln asp leu lys glu AMB arg pro trp leu 61/21 ile

SEQ ID N°4K

FIGURE 4K

seq 4J' dans la troisième phase de lecture 1/1 31/11 CGC AAC CTA CCA GCA GAG CCA GGG GCT CAC AGG ACC TAA AGG AGT AGC GCC CAT GGC TGA arg asn leu pro ala glu pro gly ala his arg thr OCH arg ser ser ala his gly OPA

SEQ ID N° 4L

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

ATC

TC



séquence Rv2050 prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seq4J 1/1 31/11 ATG GCT GAT CGT GTC CTG AGG GGC AGT CGC CTC GGA GCC GTG AGC TAT GAG ACC GAC CGC Met ala asp arg val leu arg gly ser arg leu gly ala val ser tyr glu thr asp arg 91/31 AAC CAC GAC CTG GCG CGC CAG ATC GCG CGG TAC CGC ACC GAC AAC GGC GAG GAG TTC asn his asp leu ala pro arg gln ile ala arg tyr arg thr asp asn gly glu glu phe 121/41 151/51 GAA GTC CCG TTC GCC GAT GAC GCC GAG ATC CCC GGC ACC TGG TTG TGC CGC AAC GGC ATG glu val pro phe ala asp asp ala glu ile pro gly thr trp leu cys arg asn gly met 181/61 211/71 GAA GGC ACC CTG ATC GAG GGC GAC CTG CCC GAG CCG AAG AAG GTT AAG CCG CCC CGG ACG glu gly thr leu ile glu gly asp leu pro glu pro lys lys val lys pro pro arg thr 241/81 271/91 CAC TGG GAC ATG CTG GAG CGC CGT TCC ATC GAA GAA CTC GAA GAG TTA CTT AAG GAG his trp asp met leu leu glu arg arg ser ile glu glu leu glu glu leu leu lys glu 301/101 331/111 CGC CTC GAG CTC ATT CGG TCA CGT CGG CGC GGC TGA arg leu glu leu ile arg ser arg arg arg gly OPA

SEQ ID N° 4M

FIGURE 4M

ORF d'après par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant la séquence Rv2050 31/11 TAG TCC GCC CGG GTG TCC GAT CCC GGT ATC ATT GAT GGT CGC GCC GCG CGC GTC GCG TGC AMB ser ala arg val ser asp pro gly ile ile asp gly arg ala ala arg val ala cys 61/21 91/31 CGG GAA CTA CGC AGA CGG CCG CAG CGT TTG CCA ACC GGA GCC AGT CGC CAG TAC GCA ACC arg glu leu arg arg pro gln arg leu pro thr gly ala ser arg gln tyr ala thr 121/41 151/51 TAC CAG CAG AGC CCA GGG CTC ACA GGA CCT AAA GGA GTA GCG CCC ATG GCT GAT CGT GTC tyr gln gln ser pro gly leu thr gly pro lys gly val ala pro met ala asp arg val 181/61 211/71 CTG AGG GGC AGT CGC CTC GGA GCC GTG AGC TAT GAG ACC GAC CGC AAC CAC GAC CTG GCG leu arg gly ser arg leu gly ala val ser tyr glu thr asp arg asn his asp leu ala 241/81 271/91 CCG CGC CAG ATC GCG CGG TAC CGC ACC GAC AAC GGC GAG GAG TTC GAA GTC CCG TTC GCC pro arg gln ile ala arg tyr arg thr asp asn gly glu glu phe glu val pro phe ala 301/101 331/111 GAT GAC GCC GAG ATC CCC GGC ACC TGG TTG TGC CGC AAC GGC ATG GAA GGC ACC CTG ATC asp asp ala glu ile pro gly thr trp leu cys arg asn gly met glu gly thr leu ile 361/121 391/131 GAG GGC GAC CTG CCC GAG CCG AAG AAG GTT AAG CCG CCC CGG ACG CAC TGG GAC ATG CTG glu gly asp leu pro glu pro lys lys val lys pro pro arg thr his trp asp met leu 421/141 451/151 CTG GAG CGC CGT TCC ATC GAA GAA CTC GAA GAG TTA CTT AAG GAG CGC CTC GAG CTC ATT leu glu arg arg ser ile glu glu leu glu glu leu leu lys glu arg leu glu leu ile 481/161 CGG TCA CGT CGG CGC GGC TGA arg ser arg arg gly OPA

SEQ ID N° 4N



31/11 GAT CGC GGT CAA CGA GGC CGA ATA CGG CGA GAT GTG GGC CCA AGA CGC CGC CGC GAT GTT asp arg gly gln arg gly arg ile arg arg asp val gly pro arg arg arg asp val 61/21 91/31 TGG CTA CGC CGC GGC GAC GGC GAC GGC GAC GTT GCT GCC GTT CGA GGA GGC GCC trp leu arg arg gly asp gly asp gly asp val ala ala val arg gly gly ala 121/41 151/51 GGA GAT GAC CAG CGC GGG TGG GCT CCT CGA GCA GGC CGC CGC GGT CGA GGA GGC CTC CGA gly asp asp gln arg gly trp ala pro arg ala gly arg gly arg gly gly leu arg 181/61 211/71 CAC CGC CGC GGC GAA CCA GTT GAT GAA CAA TGT GCC CCA GGC GCT GCA ACA GCT GGC CCA his arg arg gly glu pro val asp glu gln cys ala pro gly ala ala thr ala gly pro 271/91 GCC CAC GCA GGG CAC CAC GCC TTC TTC CAA GCT GGG TGG CCT GTG GAA GAC GGT CTC GCC ala his ala gly his his ala phe phe gln ala gly trp pro val glu asp gly leu ala 301/101 GCA TCG GTC GCC GAT C ala ser val ala asp

SEQ ID N° 5A

FIGURE 5A

 $\cdot 32/11$ ATC GCG GTC AAC GAG GCC GAA TAC GGC GAG ATG TGG GCC CAA GAC GCC GCG ATG TTT ile ala val asn glu ala glu tyr gly glu met trp ala gln asp ala ala met phe 62/21 92/31 GGC TAC GCC GCG GCG ACG GCG ACG GCG ACG TTG CTG CCG TTC GAG GAG GCG CCG gly tyr ala ala ala thr ala thr ala thr ala thr leu leu pro phe glu glu ala pro 122/41 152/51 GAG ATG ACC AGC GCG GGT GGG CTC CTC GAG CAG GCC GCC GCG GTC GAG GAG GCC TCC GAC glu met thr ser ala gly gly leu leu glu gln ala ala ala val glu glu ala ser asp 182/61 212/71 ACC GCC GCG GCG AAC CAG TTG ATG AAC AAT GTG CCC CAG GCG CTG CAA CAG CTG GCC CAG thr ala ala asn gln leu met asn asn val pro gln ala leu gln gln leu ala gln 242/81 272/91 CCC ACG CAG GGC ACC ACG CCT TCT TCC AAG CTG GGT GGC CTG TGG AAG ACG GTC TCG CCG pro thr gln gly thr thr pro ser ser lys leu gly gly leu trp lys thr val ser pro 302/101 CAT CGG TCG CCG ATC his arg ser pro ile

SEQ ID N° 5B

FIGURE 5B



33/11 TCG CGG TCA ACG AGG CCG AAT ACG GCG AGA TGT GGG CCC AAG ACG CCG CCG CGA TGT TTG ser arg ser thr arg pro asn thr ala arg cys gly pro lys thr pro pro arg cys leu 63/21 93/31 GCT ACG CCG CGA CGG CGA CGG CGA CGG CGA CGT TGC TGC CGT TCG AGG AGG CGC CGG ala thr pro arg arg arg arg arg arg arg arg cys cys arg ser arg arg arg 123/41 153/51 AGA TGA CCA GCG CGG GTG GGC TCC TCG AGC AGG CCG CCG CGG TCG AGG AGG CCT CCG ACA arg OPA pro ala arg val gly ser ser ser arg pro pro arg ser arg pro pro thr 183/61 213/71 CCG CCG CGG CGA ACC AGT TGA TGA ACA ATG TGC CCC AGG CGC TGC AAC AGC TGG CCC AGC pro pro arg arg thr ser OPA OPA thr met cys pro arg arg cys asn ser trp pro ser 243/81 273/91 CCA CGC AGG GCA CCA CGC CTT CTT CCA AGC TGG GTG GCC TGT GGA AGA CGG TCT CGC CGC pro arg arg ala pro arg leu leu pro ser trp val ala cys gly arg arg ser arg arg 303/101 ATC GGT CGC CGA TC ile gly arg arg

SEQ ID N° 5C

FIGURE 5C

partie de la séquence nucléotidique Seq 5A

. .

1/1 31/11 CGC CGC GGC GAC GGC GAC GGC GAC GTT GCT GCC GTT CGA GGA GGC GCC GGA GAT arg arg gly asp gly asp gly asp val ala ala val arg gly gly ala gly asp 91/31 GAC CAG CGC GGG TGG GCT CCT CGA GCA GGC CGC CGC GGT CGA GGA GGC CTC CGA CAC CGC asp gln arg gly trp ala pro arg ala gly arg gly arg gly gly leu arg his arg 121/41 151/51 CGC GGC GAA CCA GTT GAT GAA CAA TGT GCC CCA GGC GCT GCA ACA GCT GGC CCA GCC CAC arg gly glu pro val asp glu gln cys ala pro gly ala ala thr ala gly pro ala his 181/61 271/71 GCA GGG CAC CAC GCC TTC TTC CAA GCT GGG TGG CCT GTG GAA GAC GGT CTC GCC GCA TCG ala gly his his ala phe phe gln ala gly trp pro val glu asp gly leu ala ala ser 241/81 GTC GCC GAT C val ala asp

SEQ ID N° 5A'

FIGURE 5A'



1/1 31/11 TAC GCC GCG GCG ACG GCG ACG GCG ACG TTG CTG CCG TTC GAG GAG GCG CCG GAG tyr ala ala ala thr ala thr ala thr leu leu pro phe glu glu ala pro glu 61/21 91/31 ATG ACC AGC GCG GGT GGG CTC CTC GAG CAG GCC GCC GCC GTC GAG GAG GCC TCC GAC ACC met thr ser ala gly gly leu leu glu gln ala ala ala val glu glu ala ser asp thr 151/51 GCC GCG GCG AAC CAG TTG ATG AAC AAT GTG CCC CAG GCG CTG CAA CAG CTG GCC CAG CCC ala ala ala asn gin leu met asn asn val pro gin ala leu gin gin leu ala gin pro 181/61 211/71 ACG CAG GGC ACC ACG CCT TCT TCC AAG CTG GGT GGC CTG TGG AAG ACG GTC TCG CCG CAT thr gln gly thr thr pro ser ser lys leu gly gly leu trp lys thr val ser pro his 241/81 CGG TCG CCG ATC arg ser pro ile

SEQ ID Nº 5B'

FIGURE 5B'

1/1								•	31/	11								
ACG CCG	CGG	CGA	CGG	CGA	CGG	CGA	CGG	CGA	CGT	TGC	TGC	CGT	TCG	AGG	AGG	ccc	ccc	N.C.N
thr pro	arg	arg	arq	arg	arg	arg	arg	arσ	ara	CVS	CVS	220		250	7.00		CGG	AGA
01/21									91/	31							_	_
TGA CCA	GCG	CGG	GTG	GGC	TCC	TCG	AGC	AGG	CCG	CCG	CGG	TCG	AGG	AGG	CCT	CCG	ACA	ccc
OPA pro	ala	arg	val	alv	ser	ser	ser	arσ	pro	Dro	2 20					000	AUA.	CCG
161/32									151	/51								-
CCG CGG	CGA	ACC	AGT	TGA	TGA	ACA	ATG	TGC	CCC	AGG	CCC	TCC.	220	200				
pro arg	ara	thr	ser	OPA	OPA	+h-				AGG	CGC	160	MMC	AGC	TGG	CCC	AGC	CCA
pro arg 181/61	9		JCL	OFA	VEA	CHI	mec	cys	pro	arg	arg	cys	asn	ser	trp	pro	ser	pro
***									211	771								-
CGC AGG	GCA	CCA	CGC	CTT	CTT	CCA	AGC	TGG	GTG	GCC	TGT	GGA	AGA	CGG	тст	CGC	cec	מתכ
arg arg 241/81	ala	pro	arg	leu	leu	org	ser	tro	val	מוב	CVC	~1.,				-	CGC	AIC
241/81		-	-			•				ulu	Cys	AT.	arg	arg	ser	arg	arg	ile
GGT CGC	CGA	TC																•
gly arg	arg																	

SEQ ID N° 5C'

FIGURE 5C'



```
ORF prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seg5A'
1/1
                                       31/11
tga act gat gat tot gat age gac caa cet ett ggg gca aaa cac eee gge gat ege ggt
OPA thr asp asp ser asp ser asp gln pro leu gly ala lys his pro gly asp arg gly
61/21
                                       91/31
caa cga ggc cga ata cgg cga gat gtg ggc cca aga cgc cgc cgc gat gtt.tgg cta cgc
gln arg gly arg ile arg arg asp val gly pro arg arg arg asp val trp leu arg
121/41
                                       151/51
cgc ggc gac ggc gac ggc gac gtt gct gcc gtt cga gga ggc gcc gga gat gac
arg gly asp gly asp gly asp yal ala ala val arg gly gly ala gly asp asp
181/61
                                       211/71
cag cgc ggg tgg gct cct cga gca ggc cgc cgc ggt cga gga ggc ctc cga cac cgc cgc
gln arg gly trp ala pro arg ala gly arg gly arg gly gly leu arg his arg arg
                                      271/91
ggc gaa cca gtt gat gaa caa tgt gcc cca ggc gct gca aca gct ggc cca gcc cac gca
gly glu pro val asp glu gln cys ala pro gly ala ala thr ala gly pro ala his ala
301/101
                                       331/111
ggg cac cac gcc ttc ttc caa gct ggg tgg cct gtg gaa gac ggt ctc gcc gca tcg gtc
gly his his ala phe phe gln ala gly trp pro val glu asp gly leu ala ala ser val
361/121
                                       391/131
gcc gat cag caa cat ggt gtc gat ggc caa caa cca cat gtc gat gac caa ctc ggg tgt
ala asp gln gln his gly val asp gly gln gln pro his val asp asp gln leu gly cys
421/141
                                       451/151
gtc gat gac caa cac ctt gag ctc gat gtt gaa ggg ctt tgc tcc ggc ggc ggc cgc cca
val asp asp gln his leu glu leu asp val glu gly leu cys ser gly gly gly arg pro
481/161
                                       511/171
ggc cgt gca aac cgc ggc gca aaa cgg ggt ccg ggc gat gag ctc gct ggg cag ctc gct
gly arg ala asn arg gly ala lys arg gly pro gly asp glu leu ala gly gln leu ala
541/181
                                       571/191
gly phe phe gly ser gly arg trp gly gly arg gln leu gly ser gly gly leu gly arg
601/201
                                       631/211
tte gtt gte ggt gce gca gge ctg gge cge gge caa cea gge agt cae eee gge gge geg
phe val val gly ala ala gly leu gly arg gly gln pro gly ser his pro gly gly ala
661/221
                                       691/231
gge get gee get gae eag eet gae eag ege ege gga aag agg gee egg gea gat get ggg
gly ala ala ala asp gln pro asp gln arg arg gly lys arg ala arg ala asp ala gly
721/241
                                       751/251
cgg gct gcc ggt ggg gca gat ggg cgc cag ggc cgg tgg tgg gct cag tgg tgt gct gcg
arg ala ala gly gly ala asp gly arg gln gly arg trp trp ala gln trp cys ala ala
781/261
                                       811/271
tgt tcc gcc gcg acc cta tgt gat gcc gca ttc tcc ggc ggc cgg cta gga gag ggg gcg
cys ser ala ala thr leu cys asp ala ala phe ser gly gly arg leu gly glu gly ala
841/281
cag act gtc gtt att tga
gln thr val val ile OPA
```

SEQ ID N° 5F

FIGURE 5F



séquence Rv1196 prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et pouvant coder pour une ORF en fusion avec Seg5A' 1/1 31/11 atg gtg gat ttc ggg gcg tta cca ccg gag atc aac tcc gcg agg atg tac gcc ggc ccg Met val asp phe gly ala leu pro pro glu ile asn ser ala arg met tyr ala gly pro 61/21 91/31 ggt tcg gcc tcg ctg gtg gcc gcg gct cag atg tgg gac agc gtg gcg agt gac ctg ttt gly ser ala ser leu val ala ala ala gln met trp asp ser val ala ser asp leu phe 121/41 151/51 tog god gog tog gog ttt dag tog gtg gtd tgg ggt otg acg gtg ggg tog tgg ata ggt ser ala ala ser ala phe gln ser val val trp gly leu thr val gly ser trp ile gly 181/61 211/71 tog tog geg ggt ctg atg gtg geg gcg tcg ccg tat gtg gcg tgg atg agc gtc acc ser ser ala gly leu met val ala ala ala ser pro tyr val ala trp met ser val thr 241/81 271/91 gcg ggg cag gcc gag ctg acc gcc gcc cag gtc cgg gtt gct gcg gcg gcc tac gag acg ala gly gln ala glu leu thr ala ala gln val arg val ala ala ala tyr glu thr 301/101 331/111 gcg tat ggg ctg acg gtg ccc ccg ccg gtg atc gcc gag aac cgt gct gaa ctg atg att ala tyr gly leu thr val pro pro pro val ile ala glu asn arg ala glu leu met ile 361/121 391/131 ctg ata gcg acc aac ctc ttg ggg caa aac acc ccg gcg atc gcg gtc aac gag gcc gaa leu ile ala thr asn leu leu gly gln asn thr pro ala ile ala val asn glu ala glu 421/141 451/151 tac ggc gag atg tgg gcc caa gac gcc gcg atg ttt ggc tac gcc gcg gcg acg gcg tyr gly glu met trp ala gln asp ala ala ala met phe gly tyr ala ala ala thr ala 481/161 511/171 acd god acd god acd ttg ctg cog tto gag gag god cog gag atg acc ago gog ggt ggg thr ala thr ala thr leu leu pro phe glu glu ala pro glu met thr ser ala gly gly 541/181 571/191 ete ete gag cag gee gee geg gte gag gag gee tee gae ace gee geg geg aac eag ttg leu leu glu gln ala ala ala val glu glu ala ser asp thr ala ala ala asn gln leu 601/201 631/211 atg aac aat gtg ccc cag gcg ctg caa cag ctg gcc cag ccc acg cag ggc acc acg cct met asn asn val pro gln ala leu gln gln leu ala gln pro thr gln gly thr thr pro 661/221 691/231 tet tee aag etg ggt gge etg tgg aag acg gte teg eeg cat egg teg eeg ate age aac ser ser lys leu gly gly leu trp lys thr val ser pro his arg ser pro ile ser asn 721/241 751/251 atg gtg tcg atg gcc aac aac cac atg tcg atg acc aac tcg ggt gtg tcg atg acc aac met val ser met ala asn asn his met ser met thr asn ser gly val ser met thr asn 781/261 811/271 ace ttg age teg atg ttg aag gge ttt get eeg geg gee gee eag gee gtg eaa ace thr leu ser ser met leu lys gly phe ala pro ala ala ala ala gln ala val gln thr 841/281 871/291 gcg gcg caa aac ggg gtc cgg gcg atg agc tcg ctg ggc agc tcg ctg ggt tct tcg ggt ala ala gin asn gly val arg ala met ser ser leu gly ser ser leu gly ser ser gly 901/301 931/311 ctg ggc ggt ggg gtg gcc gcc aac ttg ggt cgg gcg gcc tcg gtc ggt tcg ttg tcg gtg leu gly gly gly val ala ala asn leu gly arg ala ala ser val gly ser leu ser val 961/321 991/331 eeg cag gee tgg gee geg gee aac cag gea gte acc eeg geg geg egg etg eeg etg pro gln ala trp ala ala ala asn gln ala val thr pro ala ala arg ala leu pro leu 1021/341 1051/351 acc agc ctg acc agc gcc gcg gaa aga ggg ccc ggg cag atg ctg ggg ggg ctg ccg gtg thr ser leu thr ser ala ala glu arg gly pro gly gln met leu gly gly leu pro val 1081/361 1111/371 ggg cag atg ggc gcc agg gcc ggt ggt ggg ctc agt ggt gtg ctg cgt gtt ccg ccg cga gly gln met gly ala arg ala gly gly gly leu ser gly val leu arg val pro pro arg 1141/381 1171/391 ccc tat gtg atg ccg cat tct ccg gcg gcc ggc tag pro tyr val met pro his ser pro ala ala gly AMB

SEQ ID N° 5R

FIGURE 5R FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



Seq	5P:	ORF	d'ag	près	Cole	et	al.	(Nat	ture	393:53	37-5	44)	et	cont	enar	it la	a séc	quenc	e Rv	1196
1/1										31/11										
tag	gga	cac	gta	atg	gtg	gat	ttc	ggg	gcg	tta co	ca c	:cg	gag	atc	aac	tcc	qcq	agg	atq	
AMB	gly	his	val	met	val	asp	phe	gly	ala	leu p	co p	ro	alu	ile	asn	ser	ālā	ard	met	
61/2	1									91/31								_		
tac	gcc	ggc	ccg	ggt	tcg	gcc	tcg	ctg	gtq	gcc g	a a	rct	cao	ato	taa	gac	age	ata	aca	
tyr	ala	gly	pro	gly	ser	ala	ser	leu	val	ala al	La a	la	aln	met	+10	39n	gor	723	212	
121/	41		-	J - 1						151/5			3	1400	LLD	usp	Ser	vai	ara	
		cta	ttt	tea	acc	aca	tca	aca	+++	cag to		+-	a+.	***	~~					
ser	230	len	nhe	967	ala	מוב	907	209	nho	gln se	-y y	1	900	tyy	991	1	acg	gcg	aāa	
181/	61		PC		uzu	ara	261	ara	pite	211/7:	ST A	aı	Val	crp	дтA	reu	tnr	vaı	дтЛ	
		-+-	~~+							211/7										
ccg	Lgg	dia	-1	LUG	Leg	geg	ggc	ctg	atg	gtg g	eg g	ica	gcc	tcg	ccg	tat	gtg	gcg	tgg	
ser	trp	ire	grà	ser	ser	ara	дтЛ	Ten	met	val al	La a	la	ala	ser	pro	tyr	val	ala	trp	
241/										271/9	Ļ									
atg	agc	gtc	acc	gcg	ggg	cag	gcc	gag	ctg	acc go	c g	CC	cag	gtc	cgg	gtt	gct	gcg	gcg	
met	ser	val	thr	ala	gly	gln	ala	glu	leu	thr al	la a	la	gln	val	arg	val	ala	ala	āla	
301/	101									331/13	11									
gcc	tac	gag	acg	gcg	tat	ggg	ctg	acg	gtg	ccc c	eg c	cg	gtg	atc	gcc	gag	aac	cat	act	
ala	tyr	glu	thr	ala	tyr	gly	leu	thr	val	pro p	co p	ro	val	ile	ala	alu	asn	arg	ala	
361/	121									391/13	31							-		
gaa	ctg	atg	att	ctg	ata	gcg	acc	aac	ctc	ttg g	id c	aa	aac	acc	cca	aca	atc	σcσ	atc	
glu	leu	met	ile	leu	ile	ala	thr	asn	leu	leu gi	ĺv a	ıln	asn	thr	pro	ala	ile	ala	wal	
421/	141									451/15	1				P		116	ara	Val	
aac	gag	gcc	gaa	tac	σας	gag	ato	taa	acc	caa ga		cc	acc	aca	ata	+++	~~~	+		
asn	alu	ala	alu	tvr	alv	สใน	met	trn	ala	gln as	in a	1 =	-1-	313	mot		-1	tac	gcc	
481/	161		9	*2-	3-3	9			uzu	511/17	71		GIA	ara	we c	pne	gry	tyr	ата	
		aca	aca	aca	aca	200	aca	200	++-	ctg co										
ala	ala	thr	212	th.	313	eh-	-1-	acy	1	2-4-	.g c		gag	gag	ācā	ccg	gag	atg	acc	
541/	181	CIII	ara	CIII	ara	CHIL	ara	CHI	Ten	leu pi	ro p	ne	gru	gru	ara	pro	glu	met	thr	
		aa+	~~~			~~~	~~~			571/19	71									
age	212	ag.	499	100	1	gag	cag	gcc	gcc	gcg gt	ic g	ag	gag	gcc	tcc	gac	acc	gcc	gcg	
601/	ara	gr A	gry	reu	reu	din	gru	ara	ala	ala va	ar a	ilu	glu	ala	ser	asp	thr	ala	ala	
										631/23	11									
aca	aac	cag	ttg	atg	aac	aat	aca	CCC	cag	gcg ct	:g c	aa	cag	ctg	gcc	cag	CCC	acg	cag	
ата	asn	gin	leu	met	asn	asn	val	pro	gln	ala le	eu g	ıln	gln	leu	ala	gln	pro	thr	gln	
PPI	221									691/23	31									
ggc	acc	acg	cct	tct	tcc	aag	ctg	ggt	ggc	ctg to	gg a	ag	acg	gtc	tcg	ccq	cat	caa	tca	
gra	thr	thr	pro	ser	ser	lys	leu	gly	gly	leu ti	rp 1	уs	thr	val	ser	pro	his	aro	ser	
121/	2 4 I									751/25	51							-		
ccg	atc	agc	aac	atg	gtg	tcg	atg	gcc	aac	aac ca	ac a	ta	tca	ato	acc	aac	ten	aat	ata	
pro	ile	ser	asn	met	val	ser	met	ala	asn	asn hi	Ls m	æť	ser	met	thr	asn	sor	330	303	
101/	20I									811/27	71									
tcq	atq	acç	aac	acc	tta	апс	tca	atσ	tta	aag g	ic t	++	act		~~~	~~~				
ser	met	thr	asn	thr	leu	ser	ser	met	len	lys gl	lv n	ha	-1-	223	909	gcg	900	gee	cag	
841/	281								. -u	871/29	ע עי	116	ara	pro	ara	ara	ата	ara	gru	
		caa	acc	aca	aca	C22	220	~~~	a+a	cgg gg	,, ,,									
ala	บวไ	aln	thr	212	313	aln	300	999	900	299 90	y a	LLG	agc	teg	ccg	ggc	agc	tcg	ctg	
901/	301	9+11	CIIL	ата	ara	grii	abii	91 A	val	arg al	la m	iec	ser	ser	leu	gly	ser	ser	leu	
		+	~~+							931/31										
99 C	202	ccy	99 t	200	ggc	991	999	geg	gcc	gcc aa	ic t	cg	ggt	cgg	gcg	gcc	tcg	gtc	ggt	
061/	351	361	Q1 Y	Ten	gry	grà	grA	Vai	ara	ala as	su T	eu	gly	arg	ala	ala	ser	val	gly	
961/		.								991/33	31									
tcg	ttg	tcg	ara	ccg	cag	gcc	tgg	gcc	gcg	gcc aa	C C	ag	gca	gtc	acc	ccg	gcg	gcg	cgq	
ser	reu	ser	val	pro	gln	ala	trp	ala	ala	ala as	sn g	ıln	ala	val	thr	pro	ala	ala	arg	
1021	/341	Ļ								1051/3	351									
gcg	ctg	ccg	ctg	acc	agc	ctg	acc	agc	gcc	gcg ga	a a	ga	gga	ccc	gaa	car	ato	cta	aac	
ala	leu	pro	leu	thr	ser	leu	thr	ser	ala	ala gl	lu a	ra	alv	pro	alv	aln	met	len	מן ע	
1001	./301		11/3	/ <u>1</u>																
ggg	ctg	ccg	gtg	ggg	cag	atg	ggc	gcc	agg	gcc g	jt a	gt	aaa	ctc	aot	aat	ata	ctr	cat	
gly	leu	pro	val	gly	gln	met	gly	ala	aro	ala gl	Ly a	ĺv	alv	1611	900	230	223	leu	-yc	
1141	/381	L			•					1171/3	391	, - 1	9-I		JUL	A+ A	Val	Ten	arg	
			cca	ccc	tat	ata	ato	cca	car	tct co	a a		000	~~~	+					
val	pro	pro	aro	pro	tvr	val	met	pro	hia	ser p	יש א יח	l a	21-	ggc ~1	Ldg					
				~~	-1-					P1	. u	- a	ar a	ATA.	AMB					

SEQ ID N° 5P

.



**

19/185

31/11 GGA TCC TGA TGC AAG TGG TCC GGG ATT TGT CGG CAG CCA CCG CGG TCC CGT CGA CCA ACG gly ser OPA cys lys trp ser gly ile cys arg gln pro arg arg ser arg arg pro thr 61/21 91/31 TTG GTG CAT CCG GGC TGC GAG CAT GCA CGC ACC GAC CAG CGC GGC GGC GGC TAG CTG leu val his pro gly cys glu his ala arg thr asp gln arg gly glu arg gly AMB leu 151/51 CTT GCC CAC TGT TCC TCC CTG CCG GCA CCA TGT GCG ACA AGC TTA AGC GCA GCA GTA CCG leu ala his cys ser ser leu pro ala pro cys ala thr ser leu ser ala ala val pro 181/61 211/71 GCG GTG CCT GGG CAT CCA GCA AAA CGG GGA GCT CAA GAA CGA TTC ATG AAC GAG GGG TCG ala val pro gly his pro ala lys arg gly ala gln glu arg phe met asn glu gly sec 271/91 TCA CCA ACG TCG AAA CCG ACG GTT GCC AGC CGG CCC ACG ATA TTG CGT GCT CGA GGG TCC ser pro thr ser lys pro thr val ala ser arg pro thr ile leu arg ala arg gly ser 301/101 331/111 GCT GTA CCC TCA CCG AAC GTG AGT CCC ACA CCG CGG AGG CGG GCG ACT CTG GCG TCG TTA ala val pro ser pro asn val ser pro thr pro arg arg ala thr leu ala ser leu 361/121 391/131 GCA GCC GAG CTC AAG GTG TCC CGC ACC ACT GTC TCG AAT GCT TTT AAC CGA CCG GAT CCA ala ala glu leu lys val ser arg thr thr val ser asn ala phe asn arg pro asp pro 421/141 GAA GGA GAA GAT C glu gly glu asp

SEQ ID N° 6A

FIGURE 6A

32/11 GAT CCT GAT GCA AGT GGT CCG GGA TTT GTC GGC AGC CAC GGC GGT CCC GTC GAC CAA CGT asp pro asp ala ser gly pro gly phe val gly ser his gly gly pro val asp gln arg 62/21 92/31 TGG TGC ATC CGG GCT GCG AGC ATG CAC GCA CCG ACC AGC GCG GCG AGC GCG GCT AGC TGC trp cys ile arg ala ala ser met his ala pro thr ser ala ala ser ala ala ser cys 122/41 152/51 TTG CCC ACT GTT CCT CCC TGC CGG CAC CAT GTG CGA CAA GCT TAA GCG CAG CAG TAC CGG leu pro thr val pro pro cys arg his his val arg gln ala OCH ala gln gln tyr arg 182/61 212/71 CGG TGC CTG GGC ATC CAG CAA AAC GGG GAG CTC AAG AAC GAT TCA TGA ACG AGG GGT CGT arg cys leu gly ile gln gln asn gly glu leu lys asn asp ser OPA thr arg gly arg 242/81 272/91 CAC CAA CGT CGA AAC CGA CGG TTG CCA GCC GGC CCA CGA TAT TGC GTG CTC GAG GGT CCG his gln arg arg asn arg leu pro ala gly pro arg tyr cys val leu glu gly pro 302/101 332/111 CTG TAC CCT CAC CGA ACG TGA GTC CCA CAC CGC GGA GGC GGG CGA CTC TGG CGT TAG leu tyr pro his arg thr OPA val pro his arg gly gly gly arg leu trp arg arg AMB 362/121 392/131 CAG CCG AGC TCA AGG TGT CCC GCA CCA CTG TCT CGA ATG CTT TTA ACC GAC CGG ATC CAG gln pro ser ser arg cys pro ala pro leu ser arg met leu leu thr asp arg ile gln 422/141 AAG GAG AAG ATC lys glu lys ile

SEQ ID N° 6B



33/11

ATC CTG ATG CAA GTG GTC CGG GAT TTG TCG GCA GCC ACG GCG GTC CCG TCG ACC AAC GTT ile leu met gln val val arg asp leu ser ala ala thr ala val pro ser thr asn val 93/31 GGT GCA TCC GGG CTG CGA GCA TGC ACG CAC CGA CCA GCG CGG CGA GCG CGG CTA GCT GCT gly ala ser gly leu arg ala cys thr his arg pro ala arg arg ala arg leu ala ala 153/51

TGC CCA CTG TTC CTC CCT GCC GGC ACC ATG TGC GAC AAG CTT AAG CGC AGC AGT ACC GGC cys pro leu phe leu pro ala gly thr met cys asp lys leu lys arg scr ser thr gly 183/61 213/71

GGT GCC TGG GCA TCC AGC AAA ACG GGG AGC TCA AGA ACG ATT CAT GAA CGA GGG GTC GTC gly ala trp ala ser ser lys thr gly ser ser arg thr ile his glu arg gly val val 243/81 273/91

ACC AAC GTC GAA ACC GAC GGT TGC CAG CCG GCC CAC GAT ATT GCG TGC TCG AGG GTC CGC thr asn val glu thr asp gly cys gln pro ala his asp ile ala cys ser arg val arg 303/101 333/111

TGT ACC CTC ACC GAA CGT GAG TCC CAC ACC GCG GAG GCG GGC GAC TCT GGC GTC GTT AGC cys thr leu thr glu arg glu ser his thr ala glu ala gly asp ser gly val val ser 363/121 393/131

AGC CGA GCT CAA GGT GTC CCG CAC CAC TGT CTC GAA TGC TTT TAA CCG ACC GGA TCC AGA ser arg ala gln gly val pro his his cys leu glu cys phe OCH pro thr gly ser arg

AGG AGA AGA TC arg arg arg

63/21

123/41

SEQ ID N° 6C

FIGURE 6C

31/11 CCG TCG GCA ACT TGG CCG CTG AGG TCG GCT TGA TCC CTG GGC CGA GGC GGG TCA GCC AAT

pro ser ala thr trp pro leu arg ser ala OPA ser leu gly arg gly gly ser ala asn 91/31 AGC GGC TCC ATC GGC TTT GCT GGT AGC GGT TCG GCG GGA AGC TAG CGG CGA CGT TGT CGG ser gly ser ile gly phe ala gly ser gly ser ala gly ser AMB arg arg cys arg 121/41 151/51 TGG CCG GTG ATA TAT TCG GTC AGA CGG GTA TGG CGG CGG CTG AGG TGA TCT GCG ACA CGC trp pro val ile tyr trp val arg arg val trp arg arg leu arg OPA ser ala thr arg 181/61 211/71 CGC CGC GGT GCT CGA GCC AGG CTT ACG ACC AGG GAA TTT CGA AAA TGT TAT TCA GAA CAT arg arg gly ala arg ala arg leu thr thr arg glu phe arg lys cys tyr ser glu his 241/81 271/91

CTT GTA TCT CTC CGT GCC ACC CCC TAG GTG TAG TGT TTT CGA GTA CCG GCA GAT CCC leu val ser leu leu arg ala thr pro AMB val AMB cys phe arg val pro ala asp pro 301/101

AGG TTC ACC AGG TCT CAC CAG ATC arg phe thr arg ser his gln ile

SEQ ID N° 7A

FIGURE 7A



32/11 CGT CGG CAA CTT GGC CGC TGA GGT CGG CTT GAT CCC TGG GCC GAG GCG GGT CAG CCA ATA arg arg gln leu gly arg OPA gly arg leu asp pro trp ala glu ala gly gln pro ile 62/21 92/31 GCG GCT CCA TCG GCT TTG CTG GTA GCG GTT CGG CGG GAA GCT AGC GGC GAC GTT GTC GGT ala ala pro ser ala leu leu val ala val arg arg glu ala ser gly asp val val gly 122/41 152/51 GGC CGG TGA TAT ATT GGG TCA GAC GGG TAT GGC GGC GGC TGA GGT GAT CTG CGA CAC GCC gly arg OPA tyr ile gly ser asp gly tyr gly gly gly OPA gly asp leu arg his ala 182/61 212/71 GCC GCG GTG CTC GAG CCA GGC TTA CGA CCA GGG AAT TTC GAA AAT GTT ATT CAG AAC ATC ala ala val leu glu pro gly leu arg pro gly asn phe glu asn val ile gln asn ile 242/81 272/91 TTG TAT CTC TTC TCC GTG CCA CCC CCT AGG TGT AGT GTT TTC GAG TAC CGG CAG ATC CCA leu tyr leu phe ser val pro pro pro arg cys ser val phe glu tyr arg gln ile pro 302/101 GGT TCA CCA GGT CTC ACC AGA TC gly ser pro gly leu thr arg

SEQ ID N° 7B

FIGURE 7B

33/11 GTC GGC AAC TTG GCC GCT GAG GTC GGC TTG ATC CCT GGG CCG AGG CGG GTC AGC CAA TAG val gly asn leu ala ala glu val gly leu ile pro gly pro arq arg val ser gln AMB 63/21 93/31 CGG CTC CAT CGG CTT TGC TGG TAG CGG TTC GGC GGG AAG CTA GCG GCG ACG TTG TCG GTG arg leu his arg leu cys trp AMB arg phe gly gly lys leu ala ala thr leu ser val 153/51 GCC GGT GAT ATA TTG GGT CAG ACG GGT ATG GCG GCG GCT GAG GTG ATC TGC GAC ACG CCG ala gly asp ile leu gly gln thr gly met ala ala glu val ile cys asp thr pro 183/61 213/71 CCG CGG TGC TCG AGC CAG GCT TAC GAC CAG GGA ATT TCG AAA ATG TTA TTC AGA ACA TCT pro arg cys ser ser gln ala tyr asp gln gly ile ser lys met leu phe arg thr ser 243/81 273/91 TGT ATC TCT TCT CCG TGC CAC CCC CTA GGT GTA GTG TTT TCG AGT ACC GGC AGA TCC CAG cys ile ser ser pro cys his pro leu gly val val phe ser ser thr gly arg ser gln 303/101 GTT CAC CAG GTC TCA CCA GAT C val his gln val ser pro asp

SEQ ID N° 7C

FIGURE 7C



31/11 CTT TGC GTG ATG TCC AAT GGC GAA AAC GAC GCC TTG TCA TCG CAA TCG TCA GCA CCG GCC leu cys val met ser asn gly glu asn asp ala leu ser ser gln ser ser ala pro ala 61/21 91/31 TAG TTT TCG CGA TGA CGC TCG TTC TGA CCG GAC TTG TGA ACG GGT TTC GGG TCG AGG CCG AMB phe ser arg OPA arg ser phe OPA pro asp leu OPA thr gly phe gly ser arg pro 121/41 151/51 AGC GAA CCG TCG ATT CCA TGG GTG TCG ACG CAT TCG TGG TCA AGG CCG GCG CAG GAC ser glu pro ser ile pro trp'val ser thr his ser trp ser arg pro ala arg gln asp 181/61 211/71 CGT TCC TGG GTT CGA CAC CAT TCG CCC AAA TCG ACC TGC CCC AGG TTG CTC GTG CGC CTG arg ser trp val arg his his ser pro lys ser thr cys pro arg leu leu val arg leu 271/91 GCG TCT TGG CTG CCC CAC TAG CGA CTG CGC CGT CGA CGA TCC GGC AGG GCA CGT CAG ala ser trp leu pro pro his AMB arg leu arg arg arg ser gly arg ala arg gln 301/101 331/111 CGC GAA ACG TCA CCG CGT TCG GGG CAC CAG AGC ACG GAC CCG GCA TGC CGC GGG TCT CGG arg glu thr ser pro arg ser gly his gln ser thr asp pro ala cys arg gly ser arg 361/121 391/131 ACG GTC GGG CGC CAT CGA CGC CGG ACG AGG TCG CGG TGT CGA GCA CGC TGG GCC GAA ACC thr val gly arg his arg arg thr arg ser arg cys arg ala arg trp ala glu thr 421/141 TCG GCG ACG ATC ser ala thr ile

SEQ ID N° 8A

FIGURE 8A

32/11 TTT GCG TGA TGT CCA ATG GCG AAA ACG ACG CCT TGT CAT CGC AAT CGT CAG CAC CGG CCT phe ala OPA cys pro met ala lys thr thr pro cys his arg asn arg gln his arg pro 62/21 92/31 AGT TTT CGC GAT GAC GCT CGT TCT GAC CGG ACT TGT GAA CGG GTT TCG GGT CGA GGC CGA ser phe arg asp asp ala arg ser asp arg thr cys glu arg val ser gly arg gly arg 122/41 152/51 GCG AAC CGT CGA TTC CAT GGG TGT CGA CGC ATT CGT GGT CAA GGC CGG CGC GGC AGG ACC ala asn arg arg phe his gly cys arg arg ile arg gly gln gly arg arg gly arg thr 182/61 212/71 GTT CCT GGG TTC GAC ACC ATT CGC CCA AAT CGA CCT GCC CCA GGT TGC TCG TGC GCC TGG val pro gly phe asp thr ile arg pro asn arg pro ala pro gly cys ser cys ala trp 242/81 272/91 CGT CTT GGC TGC CGC CCC ACT AGC GAC TGC GCC GTC GAC GAT CCG GCA GGG CAC GTC AGC arg leu gly cys arg pro thr ser asp cys ala val asp asp pro ala gly his val ser 302/101 332/111 GCG AAA CGT CAC CGC GTT CGG GGC ACC AGA GCA CGG ACC CGG CAT GCC GCG GGT CTC GGA ala lys arg his arg val arg gly thr arg ala arg thr arg his ala ala gly leu gly 392/131 CGG TCG GGC GCC ATC GAC GCC GGA CGA GGT CGC GGT GTC GAG CAC GCT GGG CCG AAA CCT arg ser gly ala ile asp ala gly arg gly arg gly val glu his ala gly pro lys pro 422/141 CGG CGA CGA TC arg arg arg

SEQ ID N° 8B



33/11 TTG CGT GAT GTC CAA TGG CGA AAA CGA CGC CTT GTC ATC GCA ATC GTC AGC ACC GGC CTA leu arg asp val gln trp arg lys arg arg leu val ile ala ile val ser thr gly leu 63/21 93/31 GTT TTC GCG ATG ACG CTC GTT CTG ACC GGA CTT GTG AAC GGG TTT CGG GTC GAG GCC GAG val phe ala met thr leu val leu thr gly leu val asn gly phe arg val glu ala glu 123/41 153/51 CGA ACC GTC GAT TCC ATG GGT GTC GAC GCA TTC GTG GTC AAG GCC GGC GCG GCA GGA CCG arg thr val asp ser met gly val asp ala phe val val lys ala gly ala ala gly pro 183/61 213/71 TTC CTG GGT TCG ACA CCA TTC GCC CAA ATC GAC CTG CCC CAG GTT GCT CGT GCG CCT GGC phe leu gly ser thr pro phe ala gln ile asp leu pro gln val ala arg ala pro gly 243/81 273/91 GTC TTG GCT GCC GCC CCA CTA GCG ACT GCG CCG TCG ACG ATC CGG CAG GGC ACG TCA GCG val leu ala ala ala pro leu ala thr ala pro ser thr ile arg gln gly thr ser ala 303/101 333/111 CGA AAC GTC ACC GCG TTC GGG GCA CCA GAG CAC GGA CCC GGC ATG CCG CGG GTC TCG GAC arg asn val thr ala phe gly ala pro glu his gly pro gly met pro arg val ser asp 363/121 393/131 GGT CGG GCG CCA TCG ACG CCG GAC GAG GTC GCG GTG TCG AGC ACG CTG GGC CGA AAC CTC gly arg ala pro ser thr pro asp glu val ala val ser ser thr leu gly arg asn leu 423/141 GGC GAC GAT C gly asp asp

SEQ ID N° 8C

FIGURE 8C

partie de la séquence nucléotidique de seq8A

SEQ ID N° 8A'

FIGURE 8A'



SEQ ID Nº 8B'

FIGURE 8B'

Seq8C

SEQ ID N° 8C'

FIGURE 8C'



séquence Rv2563 prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seq8A'

atg	
met 121/41	151/51
ctt ttt gcg gct ttg cgt gat gtc caa tgg	
leu phe ala ala leu arg asp val gln trp	arg lys arg arg len val ile ala ile val
181/61	211/71
age ace gge cta gtt tte geg atg acg etc	gtt ctg acc gga ctt gtg aac ggg ttt cgg
ser thr gly leu val phe ala met thr leu	
	271/91
gtc gag gcc gag cga acc gtc gat tcc atg val glu ala glu arg thr val asp ser met	gly values all the grd grd aag gcc ggc
301/101	331/111
geg gea gga eeg tte etg ggt teg aca eea	tto goo caa ato gao otg coo cag gtt got
ala ala gly pro phe leu gly ser thr pro	phe ala gln ile asp leu pro gln val ala
361/121	391/131
egt geg eet gge gte ttg get gee eea	cta gcg act gcg ccg tcg acg atc cgg cag
arg ala pro gly val leu ala ala ala pro . 421/141	ted ala thr ala pro ser thr ile arg gln 451/151
ggc acg tca gcg cga aac gtc acc gcg ttc	
gly thr ser ala arg asn val thr ala phe	gly ala pro glu his gly pro gly met pro
481/161	511/171
cgg gtc tcg gac ggt cgg gcg cca tcg acg	ccg gac gag gtc gcg gtg tcg agc acg ctg
arg val ser asp gly arg ala pro ser thr 541/181	pro asp glu val ala val ser ser thr leu
ggc cga aac ctc ggc gac gat ctg caa gtg	571/191
gly arg asn leu gly asp asp leu gln val	glv ala are the len are the val elvite
601/201	631/211
gtg ccc gag tca acc gcg ctg gca aag att	ccc aac atc ttc ctg acc acc gaa ggc cta
val progglu ser thr ala leu ala lys ile 661/221	
cag cag ttg gca tac aac gga cag ccg aca	691/231
gln gln leu ala tyr asn gly gln pro thr	ile ser ser ile alv ile asp alv met pro
721/241	751/251
cga cag ctc ccg gac ggc tat cag acc gtc	aat cga gcg gat gct gtc agc gat ctg atg
arg gln leu pro asp gly tyr gln thr val . 781/261	
cgc ccg ttg aag gtc gcg gtg gat gcg atc	811/271
arg pro leu lys val ala val asp ala ile	thr val val ala val leu leu tro ile val
841/281	871/291
gcg gcg ttg atc gtc ggc tcg gtg gtc tac	ctc tct gcg ttg gag cgg ctg cgt gac ttt
ala ala leu ile val gly ser val val tyr	leu ser ala leu glu arg leu arg asp phe
	931/311
gcg gtg ttc aag gcg atc ggc gtg ccg acg ala val phe lys ala ile gly val pro thr	ard ser ile leu ala glu leu ala leu ala
961/321	991/331
geg gte gte gte geg etg ete geg geg gtg	gtt ggc ggc atc ctt tog ctg ctg ttg ggg
ala vai vai vai ala leu leu ala ala val	val gly gly ile leu ser leu leu leu ala
1021/341	1051/351
ccg ttg ttc ccg atg act gtc gtg gta ccc	ctg agt gcc ttc gtg gcg cta ccg gcg atc
pro leu phe pro met thr val val val pro 1081/361	ieu ser ala phe val ala leu pro ala ile 1111/371
gcg act gtg atc ggt ctg ctg gcc agc gtc	gca qga ctg cgg cgc gtg gtg gcg arc gat
ara the var lie gry led led ara ser val	ala gly leu arg arg val val ala ile asn
1141/381	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
ccg gca cta gcg ttc gga ggt ccc tag	
pro ala leu ala phe gly gly pro AMB	

SEQ ID N° 8D



ORF prédite par_(Cole et al.	(Nature	393:537-544) et contenant Rv2563
1/1			31/11
AMB val ser arg a	agg col glg arg pro val	aln val	tcc gca gcc tgg gcc gcg gcg cca ccg aag agc ser ala ala trp ala ala ala pro pro lys ser
61/21	-ray pare var	giii vai	91/31
ccg ccg aaa tgg g	gct aat cgg	gtt cgc	ttg get ega teg eeg atg atg teg acc ges acg
pro pro lys trp a	ala asn arg	val arg	leu ala arg ser pro met ile ser thr ala thr
121/41			151/51
thr asp pro leu t	hr ser val	gaa cct	cgg cga acc aac gcg gca acg cca gcc cat gat arg arg thr asn ala ala thr pro ala his asp
181/61	and der var	gra pro	211/71
cat ttg att ggg t	cc acg gaa	gca ggt	age tte egt ege atg ett ttt geg get ttg egt
nis leu lle gly s	er thr glu	ala gly	ser phe arg arg met leu phe ala ala leu arg
241/81			271/91
asp val gln tro a	ura lva ara	ard len	gtc atc gca atc gtc agc acc ggc cta gtt ttc val ile ala ile val ser thr gly leu val phe
301/101	9 -10 429	ary rou	331/111
gcg atg acg ctc q	itt ctg acc	gga ctt	gtg aac ggg ttt cgg gtc mag gcc gag cga acc
ala met thr leu v	al leu thr	gly leu	val asn gly phe arg val glu ala glu arg thr
361/121	vat ata asa	~~~ ++-	391/131
val asp ser met o	ge yee gae nlv val aso	ala phe	gtg gtc aag gcc ggc gcg gca gga ccg ttc ctg val val lys ala gly ala ala gly pro phe leu
421/141			451/151
ggt tcg aca cca t	tc gcc caa	atc gac	ctg ccc cag gtt gct cgt gcg cct ggc gtc ttg
dra ser cur bro h	he ala gln	ile asp	leu pro gin val ala arg ala pro gly val leu
481/161	ta ccc act	aca cca	511/171
ala ala ala pro 1	eu ala thr	ala pro	tcg acg atc cgg cag ggc acg tca gcg cga aac ser thr ile arg gln gly thr ser ala arg asn
241/181			571/191
gtc acc gcg ttc c	gg gca cca	gag cac	gga ccc ggc atg ccg cgg gtc tcg gac ggt cgg
val thr ala phe of 601/201	ly ala pro	glu his	gly pro gly met pro arg val ser asp gly arg
	.ca asc asa	ate asa	631/211 gtg tcg agc acg ctg ggc cga aac ctc ggc gac
ala pro ser thr	ro asp glu	val ala	val ser ser thr leu gly arg asn leu gly asp
661/221			691/231
gat ctg caa gtg o	igt geg ege	act ttg	cgg atc gtc ggc atc gtg ccc gag tca acc gcg
asp leu gln val ç 721/241	dy ala arg	thr leu	arg ile val gly ile val pro glu ser thr ala
	rc aar atr	tto cta	751/251 acc acc gaa ggc cta cag cag ttg gca tac aac
leu ala lys ile p	oro asm ile	phe leu	thr thr glu gly leu gln gln leu ala tyr asn
181/261			811/271
gga cag ccg aca a	tc agt tcg	atc ggg	atc gac ggg atg ccc cga cag ctc ccg gac ggc
gly gin pro thr 1 841/281	le ser ser	ile gly	ile asp gly met pro arg gln leu pro asp gly
	at cda dcd	gat gct	871/291 gtc agc gat ctg atg cgc ccg ttg aag gtc gcg
tyr gln thr val a	sn arg ala	asp ala	val ser asp leu met arg pro leu lys val ala
901/301			931/311
gtg gat gcg atc a	cg gtt gtg	gcg gtc	ttg ctg tgg atc gtt gcg gcg ttg atc gtc ggc
961/321	nr val val	ala val	leu leu trp ile val ala ala leu ile val gly
	tc tct aca	ttg gag	991/331 cgg ctg cgt gac ttt gcg gtg ttc aag gcg atc
ser val val tyr i	eu ser ala	leu glu	arg leu arg asp phe ala val phe lys ala ile
1021/341			1051/351
ggc gtg ccg acg c	gc tcg att	ctg gcc	ggg ctg gcg ctg cag gcg gtc gtc gtc gcg ctg
1081/361	irg ser ile	ieu ala	gly leu ala leu gln ala val val val ala leu 1111/371
ctc gcg gcg gtg g	itt ggc ggc	atc ctt	tog ctg ctg ttg gcg ccg ttg ttc ccg atg act
ien ara ara Aar A	al gly gly	ile leu	ser leu leu leu ala pro leu phe pro met thr
1141/381			1171/391
gre grg gra ccc c	tg agt gcc	ttc gtg	gcg cta ccg gcg atc gcg act gtg atc ggt ctg
1201/401	ere rac mo.	hus AgT	ala leu pro ala ile ala thr val ile gly leu 1231/411
ctg gcc agc gtc g	ca gga ctg	cgg cgc	gtg gtg gcg atc gat ccg gca cta gcg ttg gca
teu ata ser val a	la gly leu	arg arg	val val ala ile asp pro ala leu ala phe gly
1261/421		•	
ggt ccc tag gly pro AMB	• •		
2-1 5			570 To 110 Aug

SEQ ID N° 8F FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



séquence de Rv0072 prédite par par Cole et al. (Nature 393:537-544) et présentant plus de 77% de similarité avec Seq8D' 1/1 31/11 atg ctc ttc gcg gcc ctg cgt gac atg caa tgg aga aag cgc cgc ctg gtc atc acg atc Met leu phe ala ala leu arg asp met gln trp arg lys arg arg leu val ile thr ile 61/21 91/31 atc agc acc ggg ctg atc ttc ggg atg acg ctt gtt ttg acc gga ctc gcg aac ggc ttc ile ser thr gly leu ile phe gly met thr leu val leu thr gly leu ala asn gly phe 151/51 egg gtg gag gee egg cac ace gte gat tee atg ggt gte gat gta tte gte gte aga tee arg val glu ala arg his thr val asp ser met gly val asp val phe val val arg ser 181/61 211/71 gge get get gga cet ttt etg ggt tea ata eeg ttt eee gat gtt gae etg gee ega gtg gly ala ala gly pro phe leu gly ser ile pro phe pro asp val asp leu ala arg val 241/81 271/91 gee get gaa eee ggt gte atg gee geg gee eeg ttg gge age gtg ggg aeg ate atg aaa ala ala glu pro gly val met ala ala ala pro leu gly ser val gly thr ile met lys 301/101 331/111 gaa ggc acg tcg acg cga aac gtc acg gtc ttc ggc gcg ccc gag cac gga cct ggc atg glu gly thr ser thr arg asn val thr val phe gly ala pro glu his gly pro gly met 361/121 391/131 cca cgg gtc tca gag ggt cgg tca ccg tcg aaa ccg gac gaa gtc gcg gca tcg agc acg pro arg val ser glu gly arg ser pro ser lys pro asp glu val ala ala ser ser thr 421/141 451/151 atg ggc cga cac ctc ggt gac act gtc gag gtc ggc gcg cgc aga ttg cgg gtc gtt ggc met gly arg his leu gly asp thr val glu val gly ala arg arg leu arg val val gly 481/161 511/171 att gtg ccg aat tcc acc gcg ctg gcc aag atc ccc aat gtc ttc ctc acg acc gag ggc ile val pro asn ser thr ala leu ala lys ile pro asn val phe leu thr thr glu gly 541/181 571/191 tta cag aaa ttg gcg tac aac ggg cag ccg aat atc acg tcc atc ggg atc ata ggt atg leu gln lys leu ala tyr asn gly gln pro asn ile thr ser ile gly ile ile gly met 601/201 631/211 ccc cga cag ctg ccg gag ggt tac cag act ttc gat cgg gtg ggc gct gtc aat gat ttg pro arg gln leu pro glu gly tyr gln thr phe asp arg val gly ala val asn asp leu 691/231 gtg cgc cca ttg aag gtc gca gtg aat tcg atc tcg atc gtg gct gtt ttg ctg tgg att val arg pro leu lys val ala val asn ser ile ser ile val ala val leu leu trp ile 721/241 751/251 gtg gcg gtg ctg atc gtc ggc tcg gtg gtg tac ctt tcg gct ctt gag cgg cta cgt gac val ala val leu ile val gly ser val val tyr leu ser ala leu glu arg leu arg asp 781/261 811/271 tte geg gtg tte aag geg att gge acg cea acg ege teg att atg gee ggg ete gea tta phe ala val phe lys ala ile gly thr pro thr arg ser ile met ala gly leu ala leu 841/281 871/291 cag gcg ctg gtc att gcg ttg ctt gcg gcg gtg gtg gtc gtc ctg gcg cag gtg ttg gln ala leu val ile ala leu leu ala ala val val gly val val leu ala gln val leu 901/301 931/311 gca cca ctg ttt ccg atg att gtc gcg gta ccc gtc ggt gct tac ctg gcg cta ccg gtg ala pro leu phe pro met ile val ala val pro val gly ala tyr leu ala leu pro val 991/331 gee geg ate gtc ate ggt etg ttc get agt gtt gee gga ttg aag ege gtg gtg aeg gtc ala ala ile val ile gly leu phe ala ser val ala gly leu lys arg val val thr val 1021/341 gat ccc gcg cag gcg ttc gga ggt ccc tag asp pro ala gln ala phe gly gly pro AMB

SEQ ID N° 8G



Seq8H: ORF prédite par Cole et al. (Nature 393:537-1/1 31/11	-544) et contenant seq8G
tag cot ctg gga atg ctc ttc gcg gcc ctg cgt gac atg	caa tgg aga aag cgc cgc ctg
AMB pro leu gly met leu phe ala ala leu arg asp met 61/21 91/31	gln trp arg lys arg arg leu
gtc atc acg atc atc agc acc ggg ctg atc ttc ggg atg	acg ctt gtt ttg acc gga ctc
val ile thr ile ile ser thr gly leu ile phe gly met 121/41 151/51	
gcg aac ggc ttc cgg gtg gag gcc cgg cac acc gtc gat ala asn gly phe arg val glu ala arg his thr val asp	tcc atg ggt gtc gat gta ttc
181/61 211/71	
gtc gtc aga tcc ggc gct gct gga cct ttt ctg ggt tca	ata ccg ttt ccc gat gtt gac
val val arg ser gly ala ala gly pro phe leu gly ser 241/81 271/91	-
ctg gcc cga gtg gcc gct gaa ccc ggt gtc atg gcc gcg	gcc ccg ttg ggc agc gtg ggg
leu ala arg val ala ala glu pro gly val met ala ala 301/101 331/111	
acg atc atg aaa gaa ggc acg tcg acg cga aac gtc acg	gtc ttc ggc gcg ccc gag cac
thr ile met lys glu gly thr ser thr arg asn val thr 361/121 391/131	
gga cct ggc atg cca cgg gtc tca gag ggt cgg tca ccg	tcg aaa ccg gac gaa gtc gcg
gly pro gly met pro arg val ser glu gly arg ser pro 421/141 451/151	
gca tcg agc acg atg ggc cga cac ctc ggt gac act gtc	gag gtc ggc gcg cgc aga ttg
ala ser ser thr met gly arg his leu gly asp thr val 481/161 511/171	
cgg gtc gtt ggc att gtg ccg aat tcc acc gcg ctg gcc	aag atc ccc aat gtc ttc ctc
arg val val gly ile val pro asn ser thr ala leu ala 541/181 . 571/191	_
acg acc gag ggc tta cag aaa ttg gcg tac aac ggg cag	ccg aat atc acg tcc atc ggg
thr thr glu gly leu gln lys leu ala tyr asn gly gln 601/201 631/211	
atc ata ggt atg ccc cga cag ctg ccg gag ggt tac cag	act ttc gat cgg gtg ggc gct
ile ile gly met pro arg gln leu pro glu gly tyr gln 661/221 691/231	
gtc aat gat ttg gtg cgc cca ttg aag gtc gca gtg aat	tcg atc tcg atc gtg gct gtt
val asn asp leu val arg pro leu lys val ala val asn 721/241 751/251	ser ile ser ile val ala val
ttg ctg tgg att gtg gcg gtg ctg atc gtc ggc tcg gtg	gtg tac ctt tcg gct ctt gag
leu leu trp ile val ala val leu ile val gly ser val 781/261 811/271	val tyr leu ser ala leu glu
cgg cta cgt gac ttc gcg gtg ttc aag gcg att ggc acg	cca acg cgc tcg att atg gcc
arg leu arg asp phe ala val phe lys ala ile gly thr 841/281 871/291	pro thr arg ser ile met ala
ggg ctc gca tta cag gcg ctg gtc att gcg ttg ctt gcg	gcg gtg gtg ggc gtc gtc ctg
901/301 931/311	ala val val gly val val leu
gcg cag gtg ttg gca cca ctg ttt ccg atg att gtc gcg	gta ccc gtc ggt gct tac ctg
ala gin val leu ala pro leu phe pro met ile val ala 961/321 991/331	val pro val gly ala tyr leu
gcg cta ccg gtg gcc gcg atc gtc atc ggt ctg ttc gct	agt gtt gcc gga ttg aag cqc
ala leu pro val ala ala ile val ile gly leu phe ala	ser val ala gly leu lys arg
1021/341 1051/351 gtg gtg acg gtc gat ccc gcg cag gcg ttc gga ggt ccc	tag
val val thr val asp pro ala gln ala phe gly gly pro	AMB

SEQ ID N° 8H



31/11 CGA GGC CGA GCG AAC CGT CGA TTC CAT GGG TGT CGA CGC ATT CGT GGT CAA GGC CGG CGC arg gly arg ala asn arg arg phe his gly cys arg arg ile arg gly gln gly arg arg 61/21 91/31 GGC AGG ACC GTT CCT GGG TTC GAC ACC ATT CGC CCA AAT CGA CCT GCC CCA GGT TGC TCG gly arg thr val pro gly phe asp thr ile arg pro asn arg pro ala pro gly cys ser 121/41 151/51 TGC GCC TGG CGT CTT GGC TGC CGC CCC ACT AGC GAC TGC GCC GTC GAC GAT CCG GCA GGG cys ala trp arg leu gly cys arg pro thr ser asp cys ala val asp asp pro ala gly 181/61 211/71 CAC GTC AGC GCG AAA CGT CAC CGC GTT CGG GGC ACC AGA GCA CGG ACC CGG CAT GCC GCG his val ser ala lys arg his arg val arg gly thr arg ala arg thr arg his ala ala 241/81 271/91 GGT CTC GGA CGG TCG GGC GCC ATC GAC GCC GGA CGA GGT CGC GGT GTC GAG CAC GCT GGG gly leu gly arg ser gly ala ile asp ala gly arg gly arg gly val glu his ala gly 301/101 CCG AAA CCT CGG CGA CGA TC pro lys pro arg arg arg

SEQ ID N° 9A

FIGURE 9A

32/11 GAG GCC GAG CGA ACC GTC GAT TCC ATG GGT GTC GAC GCA TTC GTG GTC AAG GCC GGC GCG glu ala glu arg thr val asp ser met gly val asp ala phe val val lys ala gly ala 62/21 92/31 GCA GGA CCG TTC CTG GGT TCG ACA CCA TTC GCC CAA ATC GAC CTG CCC GAG GTT GCT CGT ala gly pro phe leu gly ser thr pro phe ala gln ile asp leu pro gln val ala arg 122/41 152/51 GCG CCT GGC GTC TTG GCT GCC GCC CCA CTA GCG ACT GCG CCG TCG ACG ATC CGG CAG GGC ala pro gly val leu ala ala ala pro leu ala thr ala pro ser thr ile arg gln gly 182/61 212/71 ACG TCA GCG CGA AAC GTC ACC GCG TTC GGG GCA CCA GAG CAC GGA CCC GGC ATG CCG CGG thr ser ala arg asn val thr ala phe gly ala pro glu his gly pro gly met pro arg 272/91 GTC TCG GAC GGT CGG GCG CCA TCG ACG CCG GAC GAC GTC GCG GTG TCG AGC ACG CTG GGC val ser asp gly arg ala pro ser thr pro asp glu val ala val ser ser thr leu gly 302/101 CGA AAC CTC GGC GAC GAT C arg asn leu gly asp asp

SEQ ID N° 9B

FIGURE 9B



AGG CCG AGC GAA CCG TCG ATT CCA TGG GTG TCG ACG CAT TCG TGG TCA AGG CCG GCG CGG arg pro ser glu pro ser ile pro trp val ser thr his ser trp ser arg pro ala arg 63/21 93/31 CAG GAC CGT TCC TGG GTT CGA CAC CAT TCG CCC AAA TCG ACC TGC CCC AGG TTG CTC GTG gln asp arg ser trp val arg his his ser pro lys ser thr cys pro arg leu leu val 123/41 153/51 CGC CTG GCG TCT TGG CTG CCG CCC CAC TAG CGA CTG CGC CGT CGA CGA TCC GGC AGG GCA arg leu ala ser trp leu pro pro his AMB arg leu arg arg arg ser gly arg ala 183/61 213/71 CGT CAG CGC GAA ACG TCA CCG CGT TCG GGG CAC CAG AGC ACG GAC CCG GCA TGC CGC GGG arg gln arg glu thr ser pro arg ser gly his gln ser thr asp pro ala cys arg gly 243/81 273/91 TCT CGG ACG GTC GGG CGC CAT CGA CGC CGG ACG AGG TCG CGG TGT CGA GCA CGC TGG GCC ser arg thr val gly arg his arg arg thr arg ser arg cys arg ala arg trp ala 303/101 GAA ACC TCG GCG ACG ATC glu thr.ser ala thr ile

SEQ ID N° 9C

FIGURE 9C

31/11 TTA ACG ACT CAG ACG GAA ACG CTT GAA CCG CGA GGT CGC TCC GGA CAC CAA TTT GAC TCG leu thr thr gln thr glu thr leu glu pro arg gly arg ser gly his gln phe asp ser 91/31 GCT CTT TGG CAA TTG AAG GTG AGC TGC GAG CAG CCG GGT GAC CGC ATC GTT GGC CTT GCC ala leu trp gln leu lys val ser cys glu gln pro gly asp arg ile val gly leu ala 121/41 151/51 ATC AAT CGC CGG CTC GCG GAC GTA GAT AAT CAG CTC ACC GTT GGG ACC GAC CTC GAC CAG ile asn arg arg leu ala asp val asp asn gln leu thr val gly thr asp leu asp gln 181/61 211/71 GGG TCC TTT GTG ACT GCC GGG CTT GAC GCG GAC GAC CAC AGA GTC GGT CAT CGC CTA AGG gly ser phe val thr ala gly leu asp ala asp asp his arg val gly his arg leu arg 241/81 271/91 CTA CCG TTC TGA CCT GGG GCT GCG TGG GCG CCG ACG TGA GGC ACG TCA TGT CTC AGC leu pro phe OPA pro gly ala ala trp ala pro thr thr OPA gly thr ser cys leu ser 301/101 331/111 GGC CCA CCG CCA CCT CGG TCG CCG GCA GTA TGT CAG CAT GTG CAG ATG ACT CCA CGC AGC gly pro pro pro pro arg ser pro ala val cys gln his val gln met thr pro arg ser 391/131 CTT GTT CGC ATC GTT GGT GTC GTG GTT GCG ACC TTG GCG CTG GTG AGC GCA CCC GCC leu val arg ile val gly val val val ala thr thr leu ala leu val ser ala pro ala 421/141 GGC GGT CGT GCC GCG CAT GCG GAT C gly gly arg ala ala his ala asp

SEQ ID N° 10A

FIGURE 10A



32/11 TAA CGA CTC AGA CGG AAA CGC TTG AAC CGC GAG GTC GCT CCG GAC ACC AAT TTG ACT CGG OCH arg leu arg arg lys arg leu asn arg glu val ala pro asp thr asn leu thr arg 62/21 92/31 CTC TTT GGC AAT TGA AGG TGA GCT GCG AGC AGC CGG GTG ACC GCA TCG TTG GCC TTG CCA leu phe gly asn OPA arg OPA ala ala ser ser arg val thr ala ser leu ala leu pro 152/51 TCA ATC GCC GGC TCG CGG ACG TAG ATA ATC AGC TCA CCG TTG GGA CCG ACC TCG ACC AGG ser ile ala gly ser arg thr AMB ile ile ser ser pro leu gly pro thr ser thr arg 182/61 212/71 GGT CCT TTG TGA CTG CCG GGC TTG ACG CGG ACG ACC ACA GAG TCG GTC ATC GCC TAA GGC gly pro leu OPA leu pro gly leu thr arg thr thr thr glu ser val ile ala OCH gly 242/81 272/91 TAC CGT TCT GAC CTG GGG CTG CGT GGG CGC CGA CGT GAG GCA CGT CAT GTC TCA GCG tyr arg ser asp leu gly leu arg gly arg arg arg glu ala arg his val ser ala 332/111 GCC CAC CGC GAC CTC GGT CGC CGG CAG TAT GTC AGC ATG TGC AGA TGA CTC CAC GCA GCC ala his arg his leu gly arg arg gln tyr val ser met cys arg OPA leu his ala ala 362/121 392/131 TTG TTC GCA TCG TTG GTG TCG TGG TTG CGA CGA CCT TGG CGC TGG TGA GCG CAC CCG CCG leu phe ala ser leu val ser trp leu arg arg pro trp arg trp OPA ala his pro pro 422/141 GCG GTC GTG CCG CGC ATG CGG ATC ala val val pro arg met arg Ile

SEQ ID N° 10B

FIGURE 10B

33/11 AAC GAC TCA GAC GGA AAC GCT TGA ACC GCG AGG TCG CTC CGG ACA CCA ATT TGA CTC GGC asn asp ser asp gly asn ala OPA thr ala arg ser leu arg thr pro ile OPA leu gly 93/31 TCT TTG GCA ATT GAA GGT GAG CTG CGA GCC GGG TGA CCG CAT CGT TGG CCT TGC CAT ser leu ala ile glu gly glu leu arg ala ala gly OPA pro his arg trp pro cys his 123/41 153/51 CAA TCG CCG GCT CGC GGA CGT AGA TAA TCA GCT CAC CGT TGG GAC CGA CCT CGA CCA GGG gln ser pro ala arg gly arg arg OCH ser ala his arg trp asp arg pro arg pro gly 213/71 GTC CTT TGT GAC TGC CGG GCT TGA CGC GGA CGA CCA CAG AGT CGG TCA TCG CCT AAG GCT val leu cys asp cys arg ala OPA arg gly arg pro gln ser arg ser ser pro lys ala 243/81 273/91 ACC GTT CTG ACC TGG GGC TGC GTG GGC GCC GAC GTG AGG CAC GTC ATG TCT CAG CGG thr val leu thr trp gly cys val gly ala asp asp val arg his val met ser gln arg 303/101 333/111 CCC ACC GCC ACC TCG GTC GCC GGC AGT ATG TCA GCA TGT GCA GAT GAC TCC ACG CAG CCT pro thr ala thr ser val ala gly ser met ser ala cys ala asp asp ser thr gln pro 363/121 393/131 TGT TCG CAT CGT TGG TGT CGT GGT TGC GAC GAC CTT GGC GCT GGT GAG CGC ACC CGC CGG cys ser his arg trp cys arg gly cys asp asp leu gly ala gly glu arg thr arg arg 423/141 CGG TCG TGC CGC GCA TGC GGA TC arg ser cys arg ala cys gly

SEQ ID N° 10C



31/11 CCC GAA GAG GTC CCC CGT TIT GTT AAT TTT TAA AAA ATT TGT GTC ACA AAC CGG GGT ACC pro glu glu val pro arg phe val asp phe OCH lys ile cys val thr lys arg gly thr 61/21 91/31 AAG GCA TAA AAC CTA GTA CCT GGG GCG GCG GAT TCA ACG AAA ACC GAG TGG GGG TAG TCA lys ala OCH asn leu val pro gly ala ala asp ser thr lys thr glu trp gly AMB ser 121/41 151/51 GGG GCG TGC ATT CCG ACG ACC CTG TAC GAC CCG CTG GTG GCA ACG CCG ATG AGT GCG CCG gly ala cys ile pro thr thr leu tyr asp pro leu val ala thr pro met ser ala pro 181/61 211/71 ACG AAG GCC GAG CGA CGG GCT GCC GGC GCT GAC CGC CGC AGC CGC CGA GTG CAT GGT thr lys ala glu arg arg ala ala gly ala asp arg gly ser arg arg val asp gly 241/81 271/91 CAC CAC CGC CCG CAC CCG ACC GGT ACG GAT CGC GCC TCG GGT TAC CGT CGC CGT CAA CGC his his arg pro his pro thr gly thr asp arg ala ser gly tyr arg arg gln arg 331/111 GCT GGA CAG CAT CGG TCC CCG CTG GGT CAA TGC ACT CAT GCA GCG CCG CAA CGA ACA GCT ala gly gln his arg ser pro leu gly gln cys thr his ala ala pro gln arg thr ala 361/121 391/131 CAA CCC TTG AAC CGG GTC CCG GCC TGC CGA CCC TCG GCC GCC GGC GTG CCG CTA CGT GAT gln pro leu asn arg val pro ala cys arg pro ser ala ala gly val pro leu arg asp 421/141 451/151 AGA CAC AGG GCC ATG GAA ATC CTG GCC AGC CGG ATG CTA CTT CGG CCG GCG GAC TAT CAG arg his arg ala met glu ile leu ala ser arg met leu leu arg pro ala asp tyr gln 481/161 CGG TCG CTG AGC TTC TAC CGT GAC CAG ATC arg ser leu ser phe tyr arg asp gln ile

SEQ ID N° 11A

FIGURE 11A

32/11 CCG AAG AGG TCC CCC GTT TTG TTA ATT TTT AAA AAA TTT GTG TCA CAA AGC GGG GTA CCA pro lys arg ser pro val leu leu ile phe lys lys phe val ser gln ser gly val pro 62/21 92/31 AGG CAT AAA ACC TAG TAC CTG GGG CGG CGG ATT CAA CGA AAA CCG AGT GGG GGT AGT CAG arg his lys thr AMB tyr leu gly arg arg ile gln arg lys pro ser gly gly ser gln 122/41 152/51 GGG CGT GCA TTC CGA CGA CCC TGT ACG ACC CGC TGG TGG CAA CGC CGA TGA GTG CCC CGA gly arg ala phe arg arg pro cys thr thr arg trp trp gin arg arg OPA val arg arg 212/71 CGA AGG CCG AGC GAC GGG CTG CCG GCG CTG ACC GCC GCG GAA GCC GCC GAG TGG ATG GTC arg arg pro ser asp gly leu pro ala leu thr ala ala glu ala ala glu trp met val 242/81 272/91 ACC ACC GCC CGC ACC CGA CCG GTA CGG ATC GCG CCT CGG GTT ACC GTC GCC GTC ACC GCG thr thr ala arg thr arg pro val arg ile ala pro arg val thr val ala val asn ala 302/101 332/111 CTG GAC AGC ATC GGT CCC CGC TGG GTC AAT GCA CTC ATG CAG CGC CGC AAC GAA CAG CTC leu asp ser ile gly pro arg trp val asn ala leu met gln arg arg asn glu gln leu 362/121 392/131 AAC CCT TGA ACC GGG TCC CGG CCT GCC GAC CCT CGG CCG CCG GCG TGC CGC TAC GTG ATA asn pro OPA thr gly ser arg pro ala asp pro arg pro pro ala cys arg tyr val ile 422/141 452/151 GAC ACA GGG CCA TGG AAA TCC TGG CCA GCC GGA TGC TAC TTC GCC CGG CGG ACT ATC AGC asp thr gly pro trp lys ser trp pro ala gly cys tyr phe gly arg arg thr ile ser 482/161 GGT CGC TGA GCT TCT ACC GTG ACC AGA TC gly arg OPA ala ser thr val thr arg

SEQ ID N° 11B

FIGURE 11B
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



33/11 CGA AGA GGT CCC CCG TTT TGT TAA TTT TTA AAA AAT TTG TGT CAC AAA GCG GGG TAC CAA arg arg gly pro pro phe cys OCH phe leu lys asn leu cys his lys ala gly tyr gln 63/21 93/31 GGC ATA AAA CCT AGT ACC TGG GGC GGC GGA TTC AAC GAA AAC CGA GTG GGG GTA GTC AGG gly ile lys pro ser thr trp gly gly gly phe asn glu asn arg val gly val val arg 123/41 153/51 GGC GTG CAT TCC GAC GAC CCT GTA CGA CCC GCT GGT GGC AAC GCC GAT GAG TGC GCC GAC gly val his ser asp asp pro val arg pro ala gly gly asn ala asp glu cys ala asp 183/61 213/71 GAA GGC CGA GCG ACG GGC TGC CGG CGC TGA CCG CCG CGG AAG CCG CCG AGT GGA TGG TCA glu gly arg ala thr gly cys arg arg OPA pro pro arg lys pro pro ser gly trp ser 243/81 273/91 CCA CCG CCC GCA CCC GAC CGG TAC GGA TCG CGC CTC GGG TTA CCG TCG CCG TCA ACG CGC pro pro pro ala pro asp arg tyr gly ser arg leu gly leu pro ser pro ser thr arg 303/101 333/111 TGG, ACA GCA TCG GTC CCC GCT GGG TCA ATG CAC TCA TGC AGC GCC GCA ACG AAC AGC TCA trp thr ala ser val pro ala gly ser met his ser cys ser ala ala thr asn ser ser 363/121 393/131 ACC CTT GAA CCG GGT CCC GGC CTG CCG ACC CTC GGC CGC CGG CGT GCC GCT ACG TGA TAG thr leu glu pro gly pro gly leu pro thr leu gly arg arg ala ala thr OPA AMB 423/141 453/151 ACA CAG GGC CAT GGA AAT CCT GGC CAG CCG GAT GCT ACT TCG GCC GGC GGA CTA TCA GCG thr gln gly his gly asn pro gly gln pro asp ala thr ser ala gly gly leu ser ala 483/161 GTC GCT GAG CTT CTA CCG TGA CCA GAT C val ala glu leu leu pro OPA pro asp

SEQ ID N° 11C

FIGURE 11C

partie de la séquence nucléotidique de Seq11 31/11 CGT CGC CGT CAA CGC GCT GGA CAG CAT CGG TCC CCG CTG GGT CAA TGC ACT CAT GCA GCG arg arg arg gln arg ala gly gln his arg ser pro leu gly gln cys thr his ala ala 61/21 CCG CAA CGA ACA GCT CAA CCC TTG AAC CGG GTC CCG GCC TGC CGA CCC TCG GCC GCC pro gln arg thr ala gln pro leu asn arg val pro ala cys arg pro ser ala ala gly 121/41 GTG CCG CTA CGT GAT AGA CAC AGG GCC ATG GAA ATC CTG GCC AGC CGG ATG CTA CTT CGG val pro leu arg asp arg his arg ala met glu ile leu ala ser arg met leu leu arg 181/61 CCG GCG GAC TAT CAG CGG TCG CTG AGC TTC TAC CGT GAC CAG ATC pro ala asp tyr gln arg ser leu ser phe tyr arg asp gln ile

SEQ ID N° 11A'

FIGURE 11A'



1/1
GTC GCC GTC AAC GCG CTG GAC AGC ATC GGT CCC CGC TGG GTC AAT GCA CTC ATG CAG CGC val ala val asn ala leu asp ser ile gly pro arg trp val asn ala leu met gln arg 61/21
GGC AAC GAA CAG CTC AAC CCT TGA ACC GGG TCC CGG CCT GCC GAC CCT CGG CCG CCG arg asn glu gln leu asn pro OPA thr gly ser arg pro ala asp pro arg pro pro ala 121/41
TGC CGC TAC GTG ATA GAC ACA GGG CCA TGG AAA TCC TGG CCA GCC GGA TGC TAC TTC GGC Cys arg tyr val ile asp thr gly pro trp lys ser trp pro ala gly cys tyr phe gly 181/61
CGG CGG ACT ATC AGC GGT CGC TGA GCT TCT ACC GTG ACC AGA TC
arg arg thr ile ser gly arg OPA ala ser thr val thr arg

SEQ ID N° 11B'

FIGURE 11B'

1/1 31/11 TCG CCG TCA ACG CGC TGG ACA GCA TCG GTC CCC GCT GGG TCA ATG CAC TCA TGC AGC GCC ser pro ser thr arg trp thr ala ser val pro ala gly ser met his ser cys ser ala 61/21 91/31 GCA ACG AAC AGC TCA ACC CTT GAA CCG GGT CCC GGC CTG CCG ACC CTC GGC CGC CGG CGT ala thr asn ser ser thr leu glu pro gly pro gly leu pro thr leu gly arg arg 121/41 151/51 GCC GCT ACG TGA TAG ACA CAG GGC CAT GGA AAT CCT GGC CAG CCG GAT GCT ACT TCG GCC ala ala thr OPA AMB thr gln gly his gly asn pro gly gln pro asp ala thr ser ala 181/61 211/71 GGC GGA CTA TCA GCG GTC GCT GAG CTT CTA CCG TGA CCA GAT C gly gly leu ser ala val ala glu leu leu pro OPA pro asp

SEQ ID N° 11C'

FIGURE 11C'

séquence Rv0546c prédite par par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Seq11A'

31/11 atg gaa atc ctg gcc agc cgg atg cta ctt cgg ccg gcg gac tat cag cgg tcg ctg agc Met glu ile leu ala ser arg met leu leu arg pro ala asp tyr gln arg ser leu ser 61/21 91/31 ttc tac cgt gac cag atc ggg ctg gcg att gcc cgt gaa tac ggg gcc ggc aca gtg ttt phe tyr arg asp gln ile gly leu ala ile ala arg glu tyr gly ala gly thr val phe 121/41 151/51 ttc gcc ggt cag tca ctg ctc gaa ctg gcc ggt tac ggc gag ccg gac cat tcg cgg gga phe ala gly gln ser leu leu glu leu ala gly tyr gly glu pro asp his ser arg gly 181/61 211/71 cet ttt eee gge geg etg tgg etg eag gtg ege gae ete gag get ace eag ace gag etg pro phe pro gly ala leu trp leu gln val arg asp leu glu ala thr gln thr glu leu 241/81 271/91 gtc agc cga ggc gtg tcg atc gct cgc gag ccc cgc cgc gaa ccg tgg ggc ctg cac gag val ser arg gly val ser ile ala arg glu pro arg arg glu pro trp gly leu his glu 301/101 331/111 atg cat gtg acc gac cca gac ggg atc aca ctg ata ttc gtc gag gtt ccc gag ggt cac met his val thr asp pro asp gly ile thr leu ile phe val glu val pro glu gly his 361/121 ccg ctg cgt aca gac acc cgg gcg tga pro leu arg thr asp thr arg ala OPA

SEQ ID N° 11D



ORF prédite par par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Rv0546c 1/1 31/11 tag tea ggg egt gea tte gae get gta eta ece get ggt gge aac tee gat gat tge AMB ser gly arg ala phe asp asp ala val leu pro ala gly gly asn ser asp asp cys 91/31 gee gae gaa gge eta ega egg get gee gge get gae ege ege gga age ege ega gtg gat ala asp glu gly leu arg arg ala ala gly ala asp arg arg gly ser arg arg val asp 121/41 151/51 ggt cac ege ege eeg cac eeg ace ggt geg gat ege gee teg ggt tge egt ege egt caa gly his arg arg pro his pro thr gly ala asp arg ala ser gly cys arg arg gln 211/71 cgc gct gga cag cat cgg tcc ccg ctg ggt caa tgc act cat gca gcg ccg caa cga aca arg ala gly gln his arg ser pro leu gly gln cys thr his ala ala pro gln arg thr 241/81 271/91 get caa eee tig aac egg gte eeg gee tge ega eee teg gee gee gtg eeg eta egt ala gln pro leu asn arg val pro ala cys arg pro ser ala ala gly val pro leu arg 301/101 331/111 gat aga cac agg gcc atg gaa atc ctg gcc agc cgg atg cta ctt cgg ccg gcg gac tat asp arg his arg ala met glu ile leu ala ser arg met leu leu arg pro ala asp tyr 361/121 391/131 cag egg teg etg age tte tae egt gae eag ate ggg etg geg att gee egt gaa tae ggg gln arg ser leu ser phe tyr arg asp gln ile gly leu ala ile ala arg glu tyr gly 421/141 451/151 gee gge aca gtg ttt tte gee ggt cag tea etg etc gaa etg gee ggt tae gge gag eeg ala gly thr val phe phe ala gly gln ser leu leu glu leu ala gly tyr gly glu pro 481/161 511/171 gac cat tog egg gga cot ttt coc gge geg etg tgg etg eag gtg ege gac etc gag get asp his ser arg gly pro phe pro gly ala leu trp leu gln val arg asp leu glu ala 541/181 571/191 ace cag ace gag etg gte age ega gge gtg teg ate get ege gag eee ege ege gaa eeg thr gln thr glu leu val ser arg gly val ser ile ala arg glu pro arg arg glu pro 631/211 tgg ggc ctg cac gag atg cat gtg acc gac cca gac ggg atc aca ctg ata ttc gtc gag trp gly leu his glu met his val thr asp pro asp gly ile thr leu ile phe val glu 661/221 691/231 gtt ccc gag ggt cac ccg ctg cgt aca gac acc cgg gcg tga val pro glu gly his pro leu arg thr asp thr arg ala OPA

SEQ ID N° 11F

FIGURE 11F



1/1 gac cga agg gat ttc gcg act aac tcg gcc tgt aag gca acg cga ggt ctt cat gcc gag asp arg arg asp phe ala thr asn ser ala cys lys ala thr arg gly leu his ala glu 61/21 91/31 gac gta gac agg aag aga cag gga agc tga tga cgt cgc gta ccg gac cgc cat tet gte asp val asp arg lys arg gln gly ser OPA OPA arg arg val pro asp arg his ser val 121/41 151/51 gag tet tte ega gtt cag caa caa teg aca cag aag egg gga eea gae egg gag gae gae glu ser phe arg val gln gln ser thr gln lys arg gly pro asp arg glu asp asp 211/71 geg gee egg gee get teg gge ega gtg tet gag taa gae eag agt eae ggg tee gtg tgt ala ala arg ala ala ser gly arg val ser glu OCH asp gln ser his gly ser val cys 241/81 271/91 gac aac ege geg gaa tte aat egg atg geg gge ggg ace gga ttg ege egg tea eeg agg asp asn arg ala glu phe asn arg met ala gly gly thr gly leu arg arg ser pro arg 301/101 aac ctc cgg agt gat c asn leu arg ser asp

SEQ ID N° 12A

FIGURE 12A

1/1 31/11 acc gaa ggg att tcg cga cta act cgg cct gta agg caa cgc gag gtc ttc atg ccg agg thr glu gly ile ser arg leu thr arg pro val arg gln arg glu val phe met pro arg 61/21 91/31 acg tag aca gga aga gac agg gaa gct gat gac gtc gcg tac cgg acc gcc att ctg tcg thr AMB thr gly arg asp arg glu ala asp asp val ala tyr arg thr ala ile leu ser 151/51 ser leu ser glu phe ser asn asn arg his arg ser gly asp gln thr gly arg thr thr 181/61 211/71 egg eee ggg eeg ett egg gee gag tgt etg agt aag ace aga gte acg ggt eeg tgt gtg arg pro gly pro leu arg ala glu cys leu ser lys thr arg val thr gly pro cys val 271/91 aca acc gcg cgg aat tca atc gga tgg cgg gcg gga ccg gat tgc gcc ggt cac cga gga thr thr ala arg asn ser ile gly trp arg ala gly pro asp cys ala gly his arg gly 301/101 acc tcc gga gtg atc thr ser gly val ile

SEQ ID N° 12B

FIGURE 12B



1/1 31/11 ccg aag gga ttt cgc gac taa ctc ggc ctg taa ggc aac gcg agg tct tca tgc cga gga pro lys gly phe arg asp OCH leu gly leu OCH gly asn ala arg ser ser cys arg gly 61/21 91/31 cgt aga cag gaa gag aca ggg aag ctg atg acg tcg cgt acc gga ccg cca ttc tgt cga arg arg gln glu glu thr gly lys leu met thr ser arg thr gly pro pro phe cys arg 121/41 151/51 gto ttt cog agt toa goa aca ato gao aca gaa gog ggg aco aga cog gga gga oga ogo val phe pro ser ser ala thr ile asp thr glu ala gly thr arg pro gly gly arg arg 181/61 211/71 gge eeg gge ege tte ggg eeg agt gte tga gta aga eea gag tea egg gte egt gtg tga gly pro gly arg phe gly pro ser val OPA val arg pro glu ser arg val arg val OPA 241/81 271/91 caa ccg cgc gga att caa tcg gat ggc ggg cgg gac cgg att gcg ccg gtc acc gag gaa gln pro arg gly ile gln ser asp gly gly arg asp arg ile ala pro val thr glu glu 301/101 cct ccg gag tga tc pro pro glu OPA

SEQ ID N° 12C

FIGURE 12C

1/1									31/11								
GGG ATT	TCG	TTG	CCC	GAT	GGA	TTG	TTT	GTA	CGG TTT	GGG	444	200	ъст	ጥርን	аст	CCT	mmm
gry rre	ser	leu	pro	asp	gly	leu	phe	val	arg phe	alv	lvs	agn	thr	VDV	VOI	CC1	111
01/21									91/31								
TAT TGG	CAA	TGC	TGG	AAA	TGG	ACA	TTC	CAA	TAT TGC	GCG	AAT	TAA	CCG	AAC	ACG	GTG	ACC
cyr crp	gln	cys	trp	lys	trp	thr	phe	gln	tyr cys	ala	asn	OCH	pro	asn	thr	val	ara
171/31									151/51								_
GGG GGG	CAA	GCG	TTT	GTA	CCG	GGG	CCA	GCA	AGC GCC	GCC	GAC	CGG	TTG	ACC	GAA	GCC	AGC
gra gra	gin	ala	phe	val	pro	gly	pro	ala	ser ala	ala	asp	arg	leu	thr	glu	ala	ser
101/01									211/71								
AIGATIG	116	TGT	CAG	CGC	GGG	CTT	GGT	CTC	GAT GTC	CCG	GCC	TTG	GCT	GGA	CCC	GCT	TCT
241/81	reu	cys	gru	arg	gra	Leu	gly	leu	asp val	pro	ala	leu	ala	gly	pro	ala	ser
	CNC	C TO TO	CB 3	c mm					271/91								
gar lva	al n	GII	WAA.	CTT	AAC	GAC	TCA	AGA	ACG GAA	ACG	CTT	gaa	CCG	CGA	CGT	CGC	TCC
301/101	9111	Val	gru	reu	asn	asp	ser	arg	thr glu	thr	leu	glu	pro	arg	arg	arg	ser
	CAR	Jerry	CNC	Tree-	CCM	Cmm	mcc.		331/111								
alv his	aln	nhe	aan	907	212	100	166	CAA	TTG AAG	GTG	AGC	TGC	GAG	CAG	CCG	GGT	GAC
361/121	9	P	uJp	361	ara	rea	crp	gru	leu lys 391/131	Val	ser	cys	glu	gln	pro	gly	asp
	GTT	GGC	CTT	GCC	ATC	ААТ	CGC	ccc	CTC GCG	ChC	CMB	C3.00					
arg ile	val	gly	leu	ala	ile	asn	ara	ara	leu ala	300	GIA	GAT	AAT	CAG	CTC	ACC	GTT
46 T\ T4 T									451/151								
GGG ACC	GAC	CTC	GAC	CAG	GGG	TCC	TTT	GTG	ACT GCC	GGG	СТТ	CRC	ccc	CNC	CNC	CRC	202
gly thr	asp	leu	asp	gln	gly	ser	phe	val	thr ala	alv	leu	290	al a	300	GWC	hio	AGA
JOYL TOT									571/171								-
GTC GGT	CAT	CGC	CTA	AGG	CTA	CCG	TTC	TGA	CCT GGG	GCT	GCG	TGG	GCG	CCG	ACG	ACG.	TCD
var gry	his	arg	leu	arg	leu	pro	phe	OPA	pro gly	ala	ala	tro	ala	pro	thr	thr	UDY
241/101									571/191								
GGC ACG	TCA	TGT	CTC	AGC	GGC	CCA	CCG	CCA	CCT CGG	TCG	CCG	GCA	GTA	TGT	CAG	CAT	GTG
gry cur	ser	суз	leu	ser	gly	pro	pro	pro	pro arg	ser	pro	ala	val	CVS	aln	his	val
0017201									631/211								
CAG ATG	ACT	CCA	CGC	AGC	CTT	GTT	CGC	ATC	GTT GGT	GTC	GTG	GTT	GCG	ACG	ACC	TTG	GCG
grii met	thr	pro	arg	ser	leu	val	arg	ile	val gly	val	val	val	ala	thr	thr	leu	ala
001/221									691/231								
CTG GTG	AGC	GCA	CCC	GCC	GGC	GGT	CGT	GCC	GCG CAT	GCG	GAT	С					
ren Agr	ser	qrg	bro	ala	gra	ara	arg	ala	ala his	ala	asp						

SEQ ID N° 13A

FIGURE 13A
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



32/11 GGA TTT CGT TGC CCG ATG GAT TGT TTG TAC GGT TTG GGA AAA ACA CTT GAA GTC CTT TTT gly phe arg cys pro met asp cys leu tyr gly leu gly lys thr leu glu val leu phe 62/21 92/31 ATT GGC AAT GCT GGA AAT GGA CAT TCC AAT ATT GCG CGA ATT AAC CGA ACA CGG TGA GGG ile gly asn ala gly asn gly his ser asn ile ala arg ile asn arg thr arg OPA gly 122/41 152/51 GGG GGC AAG CGT TTG TAC CGG GGC CAG CAA GCG CCG CCG ACC GGT TGA CCG AAG CCA GCA gly gly lys arg leu tyr arg gly gln gln ala pro pro thr gly OPA pro lys pro ala 182/61 212/71 TGT TGT TGT GTC AGC GCG GGC TTG GTC TCG ATG TCC CGG CCT TGG CTG GAC CCG CTT CTT cys cys cys val ser ala gly leu val ser met ser arg pro trp leu asp pro leu leu 242/81 272/91 CAA AAC AGG TTG AAC TTA ACG ACT CAA GAA CGG AAA CGC TTG AAC CGC GAC GTC GCT CCG gln asn arg leu asn leu thr thr gln glu arg lys arg leu asn arg asp val ala pro 302/101 332/111 GAC ACC AAT TTG ACT CGG CTC TTT GGC AAT TGA AGG TGA GCT GCG AGC AGC CGG GTG ACC asp thr asn leu thr arg leu phe gly asn OPA arg OPA ala ala ser ser arg val thr 362/121 392/131 GCA TCG TTG GCC TTG CCA TCA ATC GCC GGC TCG CGG ACG TAG ATA ATC AGC TCA CCG TTG ala ser leu ala leu pro ser ile ala gly ser arg thr AMB ile ile ser ser pro leu 422/141 452/151 GGA CCG ACC TCG ACC AGG GGT CCT TTG TGA CTG CCG GGC TTG ACG CGG ACC ACA GAG gly pro thr ser thr arg gly pro leu OPA leu pro gly leu thr arg thr thr thr glu 482/161 512/171 TCG GTC ATC GCC TAA GGC TAC CGT TCT GAC CTG GGG CTG CGT GGG CGC CGA CGA CGT GAG ser val ile ala OCH gly tyr arg ser asp leu gly leu arg gly arg arg arg glu 542/181 572/191 GCA CGT CAT GTC TCA GCG GCC CAC CGC CAC CTC GGT CGC CGG CAG TAT GTC AGC ATG TGC ala arg his val ser ala ala his arg his leu gly arg arg gln tyr val ser met cys 602/201 632/211 AGA TGA CTC CAC GCA GCC TTG TTC GCA TCG TTG GTG TCG TGG TTG CGA CGA CCT TGG CGC arg OPA leu his ala ala leu phe ala ser leu val ser tro leu arg arg pro tro arg 662/221 692/231 TGG TGA GCG CAC CCG CCG GCG GTC GTG CCG CGC ATG CGG ATC trp OPA ala his pro pro ala val val pro arg met arg ile

SEQ ID N° 13B

FIGURE 13B



33/11 GAT TTC GTT GCC CGA TGG ATT GTT TGT ACG GTT TGG GAA AAA CAC TTG AAG TCC TTT TTA asp phe val ala arg trp ile val cys thr val trp glu lys his leu lys ser phe leu 63/21 93/31 TTG GCA ATG CTG GAA ATG GAC ATT CCA ATA TTG CGC GAA TTA ACC GAA CAC GGT GAG GGG leu ala met leu glu met asp ile pro ile leu arg glu leu thr glu his gly glu gly 123/41 153/51 GGG GCA AGC GTT TGT ACC GGG GCC AGC AAG CGC CGA CCG GTT GAC CGA AGC CAG CAT gly ala ser val cys thr gly ala ser lys arg arg pro val asp arg ser gln his 183/61 213/71 GTT GTT GTG TCA GCG CGG GCT TGG TCT CGA TGT CCC GGC CTT GGC TGG ACC CGC TTC TTC val val ser ala arg ala trp ser arg cys pro gly leu gly trp thr arg phe phe 243/81 273/91 AAA ACA GGT TGA ACT TAA CGA CTC AAG AAC GGA AAC GCT TGA ACC GCG ACG TCG CTC CGG lys thr gly OPA thr OCH arg leu lys asn gly asn ala OPA thr ala thr ser leu arg 303/101 333/111 ACA CCA ATT TGA CTC GGC TCT TTG GCA ATT GAA GGT GAG CTG CGA GCA GCC GGG TGA CCG thr pro ile OPA leu gly ser leu ala ile glu gly glu leu arg ala ala gly OPA pro 363/121 393/131 CAT CGT TGG CCT TGC CAT CAA TCG CCG GCT CGC GGA CGT AGA TAA TCA GCT CAC CGT TGG his arg trp pro cys his gln ser pro ala arg gly arg arg OCH ser ala his arg trp 423/141 453/151 GAC CGA CCT CGA CCA GGG GTC CTT TGT GAC TGC CGG GCT TGA CGC GGA CGA CCA CAG AGT asp arg pro arg pro gly val leu cys asp cys arg ala OPA arg gly arg pro gln ser 483/161 513/171 CGG TCA TCG CCT AAG GCT ACC GTT CTG ACC TGG GGC TGC GTG GGC GCC GAC GAC GTG AGG arg ser ser pro lys ala thr val leu thr trp gly cys val gly ala asp asp val arg 543/181 573/191 CAC GTC ATG TCT CAG CGG CCC ACC GCC ACC TCG GTC GCC GGC AGT ATG TCA GCA TGT GCA his val met ser gln arg pro thr ala thr ser val ala gly ser met ser ala cys ala 603/201 633/211 GAT GAC TCC ACG CAG CCT TGT TCG CAT CGT TGG TGT CGT GGT TGC GAC GAC CTT GGC GCT asp asp ser thr gln pro cys ser his arg trp cys arg gly cys asp asp leu gly ala 663/221 693/231 GGT GAG CGC ACC CGC CGG CGG TCG TGC CGC GCA TGC GGA TC gly glu arg thr arg arg arg ser cys arg ala cys gly

SEQ ID N° 13C

FIGURE 13C



partie de la séquence nucléotidique de seq13A 1/1 31/11 GGG TCC TTT GTG ACT GCC GGG CTT GAC GCG GAC GAC CAC AGA GTC GGT CAT CGC CTA AGG gly ser phe val thr ala gly leu asp ala asp asp his arg val gly his arg leu arg 61/21 91/31 CTA CCG TTC TGA CCT GGG GCT GCG TGG GCG CCG ACG TGA GGC ACG TCA TGT CTC AGC leu pro phe OPA pro gly ala ala trp ala pro thr thr OPA gly thr ser cys leu ser 121/41 151/51 GGC CCA CCG CCA CCT CGG TCG CCG GCA GTA TGT CAG CAT GTG CAG ATG ACT CCA CGC AGC gly pro pro pro pro arg ser pro ala val cys gln his val gln met thr pro arg ser 181/61 211/71 CTT GTT CGC ATC GTT GGT GTC GTG GTT GCG ACG ACC TTG GCG CTG GTG AGC GCA CCC GCC leu val arg ile val gly val val val ala thr thr leu ala leu val ser ala pro ala 241/81 GGC GGT CGT GCC GCG CAT GCG GAT C gly gly arg ala ala his ala asp

SEO ID Nº 13A'

FIGURE 13A'

31/11
GGT CCT TTG TGA CTG CCG GGC TTG ACG CGG ACG ACC ACA GAG TCG GTC ATC GCC TAA GGC gly pro leu OPA leu pro gly leu thr arg thr thr thr glu ser val ile ala OCH gly 61/21
TAC CGT TCT GAC CTG GGG CTG CGT GGG CGC CGA CGA CGA CGA CGT CAT GTC TCA GCG tyr arg ser asp leu gly leu arg gly arg arg arg glu ala arg his val ser ala 121/41
GCC CAC CGC CAC CTC GGT CGC CGG CAG TAT GTC AGC ATG TGC AGA TGA CTC CAC GCA GCC ala his arg his leu gly arg arg gln tyr val ser met cys arg OPA leu his ala ala 181/61
TTG TTC GCA TCG TTG GTG TCG TGG TTG CGA CGA CCT TGG CGC TGG TGA GCG CAC CCG CCG leu phe ala ser leu val ser trp leu arg arg pro trp arg trp OPA ala his pro pro 241/81
GCG GTC GTG CCG CGC ATG CGG ATC ala val val pro arg met arg ile

SEQ ID N° 13B'

FIGURE 13B'

31/11 GTC CTT TGT GAC TGC CGG GCT TGA CGC GGA CGA CCA CAG AGT CGG TCA TCG CCT AAG GCT val leu cys asp cys arg ala OPA arg gly arg pro gln ser arg ser ser pro lys ala 61/21 91/31 ACC GTT CTG ACC TGG GGC TGC GTG GGC GCC GAC GTG AGG CAC GTC ATG TCT CAG CGG thr val leu thr trp gly cys val gly ala asp asp val arg his val met ser gln arg 121/41 151/51 CCC ACC GCC ACC TCG GTC GCC GGC AGT ATG TCA GCA TGT GCA GAT GAC TCC ACG CAG CCT pro thr ala thr ser val ala gly ser met ser ala cys ala asp asp ser thr gin pro 181/61 211/71 TGT TCG CAT CGT TGG TGT CGT GGT TGC GAC GAC CTT GGC GCT GGT GAG CGC ACC CGC CGG cys ser his arg trp cys arg gly cys asp asp leu gly ala gly glu arg thr arg arg 241/81 CGG TCG TGC CGC GCA TGC GGA TC arg ser cys arg ala cys gly

> SEQ ID N° 13C' FIGURE 13C' FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



séquence Rv1984c prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seq13A' 1/1 31/11 atg act cca ege age ett gtt ege ate gtt ggt gte gtg gtt geg aeg aee ttg geg etg Met thr pro arg ser leu val arg ile val gly val val val ala thr thr leu ala leu 91/31 gtg age gea eee gee gge ggt egt gee geg eat geg gat eeg tgt teg gae ate geg gte val ser ala pro ala gly gly arg ala ala his ala asp pro cys ser asp ile ala val 121/41 151/51 gtt tte get ege gge acg cat cag get tet ggt ett gge gae gte ggt gag geg tte gte val phe ala arg gly thr his gln ala ser gly leu gly asp val gly glu ala phe val 181/61 211/71 gac teg ett ace teg caa gtt gge ggg egg teg att ggg gte tae geg gtg aae tae eea asp ser leu thr ser gln val gly gly arg ser ile gly val tyr ala val asn tyr pro 271/91 gea age gae gae tae ege geg age geg tea aac ggt tee gat gat geg age gee cae ate ala ser asp asp tyr arg ala ser ala ser asn gly ser asp asp ala ser ala his ile 301/101 331/111 cag cgc acc gtc gcc agc tgc ccg aac acc agg att gtg ctt ggt ggc tat tcg cag ggt gln arg thr val ala ser cys pro asn thr arg ile val leu gly gly tyr ser gln gly 361/121 391/131 gcg acg gtc atc gat ttg tcc acc tcg gcg atg ccc gcg gtg gca gat cat gtc gcc ala thr val ile asp leu ser thr ser ala met pro pro ala val ala asp his val ala 421/141 451/151 get gte gee ett tte gge gag cea tee agt ggt tte tee age atg ttg tgg gge ggg ala val ala leu phe gly glu pro ser ser gly phe ser ser met leu trp gly gly gly 481/161 . 511/171 tcg ttg ccg aca atc ggt ccg ctg tat agc tct aag acc ata aac ttg tgt gct ccc gac ser leu pro thr ile gly pro leu tyr ser ser lys thr ile asn leu cys ala pro asp 541/181 571/191 gat cca ata tgc acc gga ggc ggc aat att atg gcg cat gtt tcg tat gtt cag tcg ggg asp pro ile cys thr gly gly gly asn ile met ala his val ser tyr val gln ser gly 601/201 631/211 atg aca age cag geg geg aca the geg geg aac agg ete gat cae gee gga tga met thr ser gln ala ala thr phe ala ala asn arg leu asp his ala gly OPA

SEQ ID N° 13D

FIGURE 13D



```
Seq13F: ORF prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Rv1984c
                                        31/11
tga ggc acg tca tgt ctc agc ggc cca ccg cca cct cgg tcg ccg gca gta tgt cag cat
OPA gly thr ser cys leu ser gly pro pro pro pro arg ser pro ala val cys gln his
61/21
                                        91/31
gtg cag atg act cca cgc agc ctt gtt cgc atc gtt ggt gtc gtg gtt gcg acg acc ttg
val gln met thr pro arg ser leu val arg ile val gly val val ala thr thr leu
121/41
                                        151/51
geg etg gtg age gea eee gee ggt egt gee geg eat geg gat eeg tgt teg gae ate
ala leu val ser ala pro ala gly gly arg ala ala his ala asp pro cys ser asp ile
181/61
                                        211/71
geg gtc gtt ttc gct cgc ggc acg cat cag gct tct ggt ctt ggc gac gtc ggt gag gcg
ala val val phe ala arg gly thr his gln ala ser gly leu gly asp val gly glu ala
241/81
                                        271/91
ttc gtc gac tcg ctt acc tcg caa gtt ggc ggg cgg tcg att ggg gtc tac gcg gtg aac
phe val asp ser leu thr ser glm val gly gly arg ser ile gly val tyr ala val asm
                                        331/111
tac cca gca age gae gae tae ege geg age geg tea aac ggt tee gat gat geg age gee
tyr pro ala ser asp asp tyr arg ala ser ala ser asn gly ser asp asp ala ser ala
361/121
                                        391/131
cac atc cag ege ace gte gee age tge eeg aac ace agg att gtg ett ggt gge tat teg
his ile gln arg thr val ala ser cys pro asn thr arg ile val leu gly gly tyr ser
421/141
                                        451/151
cag ggt gcg acg gtc atc gat ttg tcc acc tcg gcg atg ccg ccc gcg gtg gca gat cat
gln gly ala thr val ile asp leu ser thr ser ala met pro pro ala val ala asp his
481/161
                                        511/171
gtc gcc gct gtc gcc ctt ttc ggc gag cca tcc agt ggt ttc tcc agc atg ttg tgg ggc
val ala ala val ala leu phe gly glu pro ser ser gly phe ser ser met leu trp gly
541/181
                                        571/191
ggc ggg teg ttg ecg aca ate ggt eeg etg tat age tet aag ace ata aac ttg tgt get
gly gly ser leu pro thr ile gly pro leu tyr ser ser lys thr ile asn leu cys ala
601/201
                                        631/211
ecc gae gat cca ata tgc acc gga ggc ggc aat att atg gcg cat gtt tcg tat gtt cag
pro asp asp pro ile cys thr gly gly gly asn ile met ala his val ser tyr val gln
661/221
                                        691/231
teg ggg atg aca age cag geg geg aca tte geg geg aac agg ete gat cae gee gga tga
ser gly met thr ser gln ala ala thr phe ala ala asn arg leu asp his ala gly OPA
```

SEQ ID N° 13F

FIGURE 13F

С



43/185

31/11 CCA CCG GGG CTG GAG GGG CGA ATG TGC GCC GAA CGC CGT CGG CCA ACT TGG CCG CTG AGG pro pro gly leu glu gly arg met cys ala glu arg arg pro thr trp pro leu arg 61/21 91/31 GCG GCT GAT CCC CTG GCC CGA GAC GGG GCA AGC CAA TAG CGG CTC CAT CGG GCT TTG CTG ala ala asp pro leu ala arg asp gly ala ser gln AMB arg leu his arg ala leu leu 121/41 151/51 GTA GCG GTT CGG CGG GAA CCG AGC GCC GAC GTT GTC GGT GCC CGG TGA TAT ATT GGG TCA val ala val arg arg glu pro ser ala asp val val gly ala arg OPA tyr ile gly ser 181/61 211/71 GAC GGG TAT GGC GGC GAC TGA GGT GAT CTG CGA CAC GCC GCG GTG CTC GAG CCA GGC asp gly tyr gly gly asp OPA gly asp leu arg his ala ala ala val leu glu pro gly 241/81 271/91 TTA CGA CCA GGG AAT TTC GAA AAT GTT ATT CAG AAC ATC TTG TAT CTC TTC CTC CGT GCC leu arg pro gly asn phe glu asn val ile gln asn ile leu tyr leu phe leu arg ala 301/101 331/111 ACC CCC TAG GTG TAG TGT TTT CGA GTA CCG GCA GAT CCC AGT TCA CCA GTC TCA CCA GAT thr pro AMB val AMB cys phe arg val pro ala asp pro ser ser pro val ser pro asp

SEQ ID N° 14A

FIGURE 14A

32/11 CAC CGG GGC TGG AGG GGC GAA TGT GCG CCG AAC GCC GTC GGC CAA CTT GGC CGC TGA GGG his arg gly trp arg gly glu cys ala pro asn ala val gly gln leu gly arg OPA gly 62/21 92/31 CGG CTG ATC CCC TGG CCC GAG ACG GGG CAA GCC AAT AGC GGC TCC ATC GGG CTT TGC TGG arg leu ile pro trp pro glu thr gly gln ala asn ser gly ser ile gly leu cys trp 122/41 152/51 TAG CGG TTC GGC GGG AAC CGA GCG CCG ACG TTG TCG GTG CCC GGT GAT ATA TTG GGT CAG AMB arg phe gly gly asn arg ala pro thr leu ser val pro gly asp ile leu gly gln 182/61 212/71 ACG GGT ATG GCG GCG ACT GAG GTG ATC TGC GAC ACG CCG CGG TGC TCG AGC CAG GCT thr gly met ala ala thr glu val ile cys asp thr pro pro arg cys ser ser gln ala 242/81 272/91 TAC GAC CAG GGA ATT TCG AAA ATG TTA TTC AGA ACA TCT TGT ATC TCT TCC TCC GTG CCA tyr asp gln gly ile ser lys met leu phe arg thr ser cys ile ser ser ser val pro 302/101 332/111 CCC CCT AGG TGT AGT GTT TTC GAG TAC CGG CAG ATC CCA GTT CAC CAG TCT CAC CAG ATC pro pro arg cys ser val phe glu tyr arg gln ile pro val his gln ser his gln ile

SEQ ID N° 14B

FIGURE 14B



33/11

ACC GGG GCT GGA GGG GCG AAT GTG CGC CGA ACG CCG TCG GCC AAC TTG GCC GCT GAG GGC thr gly ala gly gly ala asn val arg arg thr pro ser ala asn leu ala ala glu gly 63/21 93/31 GGC TGA TCC CCT GGC CCG AGA CGG GGC AAG CCA ATA GCG GCT CCA TCG GGC TTT GCT GGT gly OPA ser pro gly pro arg gly lys pro ile ala ala pro ser gly phe ala gly 123/41 153/51 AGC GGT TCG GCG GGA ACC GAG CGC CGA CGT TGT CGG TGC CCG GTG ATA TAT TGG GTC AGA ser gly ser ala gly thr glu arg arg cys arg cys pro val ile tyr trp val arg 183/61 213/71 CGG GTA TGG CGG CGA CTG AGG TGA TCT GCG ACA CGC CGC CGC GGT GCT CGA GCC AGG CTT arg val trp arg arg leu arg OPA ser ala thr arg arg gly ala arg ala arg leu 273/91 ACG ACC AGG GAA TTT CGA AAA TGT TAT TCA GAA CAT CTT GTA TCT CTT CCT CCG TGC CAC thr thr arg glu phe arg lys cys tyr ser glu his leu val ser leu pro pro cys his 303/101 333/111 CCC CTA GGT GTA GTG TTT TCG AGT ACC GGC AGA TCC CAG TTC ACC AGT CTC ACC AGA TC pro leu gly val val phe ser ser thr gly arg ser gln phe thr ser leu thr arg

SEQ ID Nº 14C

FIGURE 14C

partie de la séquence nucléotidique de seq14A

1/1 31/11 TTT TCG AGT ACC GGC AGA TCC CAG GTT CAC CAG GTC TCA CCA GAT C phe ser ser thr gly arg ser gln val his gln val ser pro asp

SEQ ID N° 14A'

FIGURE 14A'

1/1 31/11 TGT TTT CGA GTA CCG GCA GAT CCC AGG TTC ACC AGG TCT CAC CAG ATC cys phe arg val pro ala asp pro arg phe thr arg ser his gln ile

SEQ ID N° 14C

FIGURE 14C

1/1 \$31/11\$ GTT TTC GAG TAC CGG CAG ATC CCA GGT TCA CCA GGT CTC ACC AGA TC val phe glu tyr arg gln ile pro gly ser pro gly leu thr arg

SEQ ID N° 14C'

FIGURE 14C'
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



ORF prédite d'après la séquence publiée par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seq14A'

31/11 TAG CGG TTC GGC GGG AAG CTA GCG GCG ACG TTG TCG GTG GCC GGT GAT ATA TTG GGT CAG AMB arg phe gly gly lys leu ala ala thr leu ser val ala gly asp ile leu gly gln 61/21 91/31 ACG GGT ATG GCG GCG GAT GAG GTG ATC TGC GAC ACG CCG CGG TGC TCG AGC CAG GCT thr gly met ala ala glu val ile cys asp thr pro pro arg cys ser ser gln ala 121/41 151/51 TAC GAC CAG GGA ATT TCG AAA ATG TTA TTC AGA ACA TCT TGT ATC TCT TCT CCG TGC CAC tyr asp gln gly ile ser lys met leu phe arg thr ser cys ile ser ser pro cys his 181/61 211/71 CCC CTA GGT GTA GTG TTT TCG AGT ACC GGC AGA TCC CAG GTT CAC CAG GTC TCA CCA gat pro leu gly val val phe ser ser thr gly arg ser gln val his gln val ser pro asp 241/81 271/91 cca cgg ggc gcg atg aac ttc ccg gca tcg gca tcg cca ggt cga cgg acg tgg tcg cgc pro arg gly ala met asn phe pro ala ser ala ser pro gly arg arg thr trp ser arg 331/111 tat gac ggg aat ctg gag cct tgt cgg gcc gct caa cat atc gaa gat gca cta ctt gag tyr asp gly asn leu glu pro cys arg ala ala gln his ile glu asp ala leu leu glu 361/121 391/131 tcg ttg cca gat cct gtc aga ttc ccg att tcc gca aag gag cgg tac gcc cat gac cgt ser leu pro asp pro val arg phe pro ile ser ala lys glu arg tyr ala his asp arg 421/141 gac cgt tta cac taa asp arg leu his OCH

SEQ ID N° 14F

FIGURE 14F



Séquence Rv3054c prédite par Cole et 1. (Nature 393:537-544) pouvant être en phase avec Seq14A'

```
1/1
                                        31/11
gtg tca gat acc aag tcc gac atc aaa atc ttg gcc tta gtg gga agc ctg cgc gcg gcg
val ser asp thr lys ser asp ile lys ile leu ala leu val gly ser leu arg ala ala
61/21
                                        91/31
tog tto aac ege cag ate gee gag etg get gee aag gte get eeg gae gge gte ace gte
ser phe asn arg gln ile ala glu leu ala ala lys val ala pro asp gly val thr val
121/41
                                        151/51
acc atg ttc gag ggg ctg ggg gac ctg ccg ttc tac aac gaa gac atc gac aca gcg acg
thr met phe glu gly leu gly asp leu pro phe tyr asn glu asp ile asp thr ala thr
181/61
                                        211/71
gag gtg ccg gcg ccg gtg agc gcg ttg cgg gag gcc gcg tct gac gcg cac gct gcc ttg
glu val pro ala pro val ser ala leu arg glu ala ala ser asp ala his ala ala leu
241/81
                                        271/91
gtg gtc acg ccg gaa tac aac ggc agc att ccg gcc gtg atc aag aac gcg atc gac tgg
val val thr pro glu tyr asn gly ser ile pro ala val ile lys asn ala ile asp trp
301/101
                                        331/111
ctg tcc agg cca ttc ggc gat ggc gcg ttg aag gac aag ccg ttg gcc gtg atc ggc ggc
leu ser arg pro phe gly asp gly ala leu lys asp lys pro leu ala val ile gly gly
361/121
                                        391/131
tee atg gge ege tae gge ggg gta tgg geg eae gae gag aet ege aag teg tte age ate
ser met gly arg tyr gly gly val trp ala his asp glu thr arg lys ser phe ser ile
421/141
                                        451/151
get ggc acg egg gtg gtc gat geg atc aaa etg teg gtg eeg tte caa act etg ggc aag
ala gly thr arg val val asp ala ile lys leu ser val pro phe gln thr leu gly lys
481/161
                                      . 511/171
teg gte geg gae gae gee ggg etg geg gag gtg ege gae gee gte gge aae ttg gee
ser val ala asp asp ala gly leu ala ala asn val arg asp ala val gly asn leu ala
541/181
gct gag gtc ggc tga
ala glu val gly OPA
```

SEQ ID N° 14R

FIGURE 14R



ORF prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Rv3054c

```
31/11
taa cgc gat cgg aat aaa tcg gac cat ggt ccg gtt ggc tcg tgc aag gac gtg gac caa
OCH arg asp arg asn lys ser asp his gly pro val gly ser cys lys asp val asp gln
                                         91/31
caa gcg gaa agg aac gta gca gtg tca gat acc aag tcc gac atc aaa atc ttg gcc tta
gln ala glu arg asn val ala val ser asp thr lys ser asp ile lys ile leu ala leu
121/41
                                        151/51
gtg gga age etg ege geg geg teg tte aac ege eag ate gee gag etg get gee aag gte
val gly ser leu arg ala ala ser phe asn arg gln ile ala glu leu ala ala lys val
                                        211/71
get eeg gae gge gte ace gte ace atg tte gag ggg etg ggg gae etg eeg tte tac aac
ala pro asp gly val thr val thr met phe glu gly leu gly asp leu pro phe tyr asn
241/81
                                        271/91
gaa gac atc gac aca geg acg gag gtg ccg gcg ccg gtg agc gcg ttg cgg gag gcc gcg
glu asp ile asp thr ala thr glu val pro ala pro val ser ala leu arg glu ala ala
301/101
                                        331/111
tct gac gcg cac gct gcc ttg gtg gtc acg ccg gaa tac aac ggc agc att ccg gcc gtg
ser asp ala his ala ala leu val val thr pro glu tyr asn gly ser ile pro ala val
361/121
                                        391/131
atc aag aac gcg atc gac tgg ctg tcc agg cca ttc ggc gat ggc gcg ttg aag gac aag
ile lys asn ala ile asp trp leu ser arg pro phe gly asp gly ala leu lys asp lys
421/141
                                        451/151
ccg ttg gcc gtg atc ggc ggc tcc atg ggc cgc tac ggc ggg gta tgg gcg cac gac gag
pro leu ala val ile gly gly ser met gly arg tyr gly gly val trp ala his asp glu
481/161
                                        511/171
act cgc aag tcg ttc agc atc gct ggc acg cgg gtg gtc gat gcg atc aaa ctg tcg gtg
thr arg lys ser phe ser ile ala gly thr arg val val asp ala ile lys leu ser val
541/181
                                        571/191
ceg ttc caa act ctg ggc aag tcg gtc gcg gac gac gcc ggg ctg gcg gcg aat gtg cgc
pro phe gln thr leu gly lys ser val ala asp asp ala gly leu ala ala asn val arg
                                        631/211
gac gcc gtc ggc aac ttg gcc gct gag gtc ggc tga
asp ala val gly asn leu ala ala glu val gly OPA
```

SEQ ID N° 14P

FIGURE 14P



fragment d'après la séquence publiée par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seq 14F' et seq 14F'

31/11 taa cgc gat cgg aat aaa tcg gac cat ggt ccg gtt ggc tcg tgc aag gac gtg gac caa OCH arg asp arg asn lys ser asp his gly pro val gly ser cys lys asp val asp gln asn ala ile gly ile asn arg thr met val arg leu ala arg ala arg thr trp thr asn thr arg ser glu OCH ile gly pro trp ser gly trp leu val gln gly arg gly pro thr 61/21 91/31 caa gcg gaa agg aac gta gca gtg tca gat acc aag tcc gac atc aaa atc ttg qcc tta gln ala glu arg asn val ala val ser asp thr lys ser asp ile lys ile leu ala leu lys arg lys gly thr AMB gln cys gln ile pro ser pro thr ser lys ser trp pro AMB ser gly lys glu arg ser ser val arg tyr gln val arg his gln asn leu gly leu ser 121/41 151/51 gtg gga age etg ege geg geg teg tte aac ege eag ate gee gag etg get gee aag gte val gly ser leu arg ala ala ser phe asn arg gln ile ala glu leu ala ala lys val trp glu ala cys ala arg arg ser thr ala arg ser pro ser trp leu pro arg ser gly lys pro ala arg gly val val gln pro pro asp arg arg ala gly cys gln gly arg 181/61 211/71 get ceg gae gge gte ace gte ace atg tte gag ggg etg ggg gae etg eeg tte tae aac ala pro asp gly val thr val thr met phe glu gly leu gly asp leu pro phe tyr asn leu arg thr ala ser pro ser pro cys ser arg gly trp gly thr cys arg ser thr thr ser gly arg arg his arg his his val arg gly ala gly gly pro ala val leu gln arg 241/81 271/91 gaa gac atc gac aca gcg acg gag gtg ccg gcg ccg gtg agc gcg ttg cgg gag gcc gcg glu asp ile asp thr ala thr glu val pro ala pro val ser ala leu arg glu ala ala lys thr ser thr gln arg arg arg cys arg arg OPA ala arg cys gly arg pro arg arg his arg his ser asp gly gly ala gly ala gly glu arg val ala gly gly arg val 301/101 331/111 tot gac gcg cac gct gcc ttg gtg gtc acg ccg gaa tac aac ggc agc att ccg gcc gtg ser asp ala his ala ala leu val val thr pro glu tyr asn gly ser ile pro ala val leu thr arg thr leu pro trp trp ser arg arg asn thr thr ala ala phe arg pro OPA OPA arg ala arg cys leu gly gly his ala gly ile gln arg gln his ser gly arg asp 361/121 391/131 atc aag aac gcg atc gac tgg ctg tcc agg cca ttc ggc gat ggc gcg ttg aag gac aag ile lys asn ala ile asp trp leu ser arg pro phe gly asp gly ala leu lys asp lys ser arg thr arg ser thr gly cys pro gly his ser ala met ala arg OPA arg thr ser gin glu arg asp arg leu ala val gin ala ile arg arg trp arg val glu gly gin ala 421/141 451/151 ccg ttg gcc gtg atc ggc ggc tcc atg ggc cgc tac ggc ggg gta tgg gcg cac gac gag pro leu ala val ile gly gly ser met gly arg tyr gly gly val trp ala his asp glu arg trp pro OPA ser ala ala pro trp ala ala thr ala gly tyr gly arg thr thr arg val gly arg asp arg arg leu his gly pro leu arg arg gly met gly ala arg arg asp 481/161 511/171 act cgc aag teg tte age ate get gge aeg egg gtg gte gat geg ate aaa etg teg gtg thr arg lys ser phe ser ile ala gly thr arg val val asp ala ile lys leu ser val leu ala ser arg ser ala ser leu ala arg gly trp ser met arg ser asn cys arg cys ser gln val val gln his arg trp his ala gly gly arg cys asp gln thr val gly ala 541/181 571/191 eeg tte caa aet etg gge aag teg gte geg gae gae gee ggg etg geg geg aat gtg ege pro phe gln thr leu gly lys ser val ala asp asp ala gly leu ala ala asn val arg arg ser lys leu trp ala ser arg ser arg thr thr pro gly trp arg arg met cys ala val pro asn ser gly gln val gly arg gly arg arg arg ala gly gly glu cys ala arg 601/201 631/211 gac gee gte gge aac ttg gee get gag gte gge tga tee etg gge ega gge ggg tea gee asp ala val gly asn leu ala ala glu val gly OPA ser leu gly arg gly gly ser ala thr pro ser ala thr trp pro leu arg ser ala asp pro trp ala glu ala gly gln pro arg arg gln leu gly arg OPA gly arg leu ile pro gly pro arg arg val ser gln 661/221 691/231 aat age gge tee ate gge ttt get ggt age ggt teg geg gga age tag egg ega egt tgt asn ser gly ser ile gly phe ala gly ser gly ser ala gly ser AMB arg arg cys ile ala ala pro ser ala leu leu val ala val arg arg glu ala ser gly asp val val

SEQ ID N° 14Q

FEUILLE DE REMPLAGEMENT (REGLE 26)

AMB arg leu his arg leu cys trp AMB arg phe gly gly lys leu ala ala thr leu ser



721/241 751/251 cgg tgg ccg gtg ata tat tgg gtc aga cgg gta tgg cgg cgg ctg agg tga tct gcg aca arg trp pro val ile tyr trp val arg arg val trp arg arg leu arg OPA ser ala thr gly gly arg OPA tyr ile gly ser asp gly tyr gly gly GPA gly asp leu arg his val ala gly asp ile leu gly gln thr gly met ala ala glu val ile cys asp thr 781/261 811/271 ege ege ege ege get get ega gee agg ett aeg ace agg gaa tit ega aaa tgt tat tea gaa arg arg gly ala arg ala arg leu thr thr arg glu phe arg lys cys tyr ser glu ala ala ala val leu glu pro gly leu arg pro gly asn phe glu asn val ile gln asn pro pro arg cys ser ser gln ala tyr asp gln gly ile ser lys met leu phe arg thr 841/281 871/291 cat ctt gta tot ctt ctc cgt gcc acc ccc tag gtg tag tgt ttt cga gta ccg gca gat his leu val ser leu leu arg ala thr pro AMB val AMB cys phe arg val pro ala asp ile leu tyr leu phe ser val pro pro pro arg cys ser val phe glu tyr arg gln ile ser cys ile ser ser pro cys his pro leu gly val val phe ser ser thr gly arg ser 901/301 931/311 ecc agg tte acc agg tet cae cag atc cae ggg geg ega tga act tee egg cat egg cat pro arg phe thr arg ser his gln ile his gly ala arg OPA thr ser arg his arg his pro gly ser pro gly leu thr arg ser thr gly arg asp glu leu pro gly ile gly ile gln val his gln val ser pro asp pro arg gly ala met asn phe pro ala ser ala ser 961/321 991/331 cgc cag gtc gac gga cgt ggt cgc gct atg acg gga atc tgg agc ctt gtc ggg ccg ctc arg gln val asp gly arg gly arg ala met thr gly ile trp ser leu val gly pro leu ala arg ser thr asp val val ala leu OPA arg glu ser gly ala leu ser gly arg ser pro gly arg arg thr trp ser arg tyr asp gly asn leu glu pro cys arg ala ala gln 1021/341 1051/351 aac ata tog aag atg cac tac ttg agt cgt tgc cag atc ctg tca gat tcc cga ttt ccg asn ile ser lys met his tyr leu ser arg cys gln ile leu ser asp ser arg phe pro thr tyr arg arg cys thr thr OPA val val ala arg ser cys gln ile pro asp phe arg his ile glu asp ala leu leu glu ser leu pro asp pro val arg phe pro ile ser ala 1081/361 1111/371 caa agg agc ggt acg ccc atg acc gtg acc gtt tac act aa gln arg ser gly thr pro met thr val thr val tyr thr lys gly ala val arg pro OPA pro OPA pro phe thr leu lys glu arg tyr ala his asp arg asp arg leu his OCH

SEQ ID N° 14Q(suite)

FIGURE 14Q(suite)

31/11 CAA GCC CGG CCG CGA CTG TTT GCC GTT TTG GGG CTC CTA CCA GAA CAC CAC CTG GCG GCC gln ala arg pro arg leu phe ala val leu gly leu leu pro glu his his leu ala ala 61/21 91/31 GCG CAC CAT GGT GTG CAC CAG TTG CGA TCG GTT CCT CCC GCG CGC GGG CGA CGA CGT ala his his gly val his gln leu arg ser val pro pro ala arg gly arg arg arg 121/41 151/51 CGA TGC CCG CGC CCC GGC GGC GCA GCT GCG TAG CTC GAC CCG GTC GAC GAC GAC GGG GTC arg cys pro arg pro gly gly ala ala ala AMB leu asp pro val asp asp asp gly val 181/61 211/71 GGC GGA CCA GTC GGC GAT GTC GAG GCG ATG GCA ATA CAG CGC CTT GGT GCG CGG CCA CAC gly gly pro val gly asp val glu ala met ala ile gln arg leu gly ala arg pro his 241/81 271/91 GTC TGA GGT GGC GAA GAC CAG TCC CGC GCC CAC CGG CAG CCG GAT CCG GAT ACG CGG TAC val OPA gly gly glu asp gln ser arg ala his arg gln pro asp pro asp thr arg tyr

SEQ ID N° 15A





50/185

32/11 AAG CCC GGC CGC GAC TGT TTG CCG TTT TGG GGC TCC TAC CAG AAC ACC ACC TGG CGG CCG lys pro gly arg asp cys leu pro phe trp gly ser tyr gln asn thr thr trp arg pro 92/31 CGC ACC ATG GTG TGC ACC AGT TGC GAT CGG TTC CTC CCG CGC GCG GGC GAC GAC GTC

arg thr met val cys thr ser cys asp arg phe leu pro arg ala gly gly asp asp val 122/41 152/51

GAT GCC CGC GCC GCG GCG CAG CTG CGT AGC TCG ACC CGG TCG ACG ACG ACG GGG TCG asp ala arg ala pro ala ala gln leu arg ser ser thr arg ser thr thr thr gly ser 182/61 212/71

GCG GAC CAG TCG GCG ATG TCG AGG CGA TGG CAA TAC AGC GCC TTG GTG CGC GGC CAC ACG ala asp gln ser ala met ser arg arg trp gln tyr ser ala leu val arg gly his thr 242/81 272/91

TCT GAG GTG GCG AAG ACC AGT CCC GCG CCC ACC GGC AGC CGG ATC CGG ATA CGC GGT AC ser glu val ala lys thr ser pro ala pro thr gly ser arg ile arg ile arg gly

SEQ ID N° 15B

FIGURE 15B

33/11 AGC CCG GCC GCG ACT GTT TGC CGT TTT GGG GCT CCT ACC AGA ACA CCA CCT GGC GGC CGC ser pro ala ala thr val cys arg phe gly ala pro thr arg thr pro pro gly gly arg 63/21 93/31 GCA CCA TGG TGT GCA CCA GTT GCG ATC GGT TCC TCC CGC GCG CGG GCG GCG ACG ACG TCG ala pro trp cys ala pro val ala ile gly ser ser arg ala arg ala ala thr thr ser 123/41 153/51 ATG CCC GCG CCC CGG CGC CGC AGC TGC GTA GCT CGA CCC GGT CGA CGA CGA CGG GGT CGG met pro ala pro arg arg arg ser cys val ala arg pro gly arg arg arg gly arg 183/61 213/71 CGG ACC AGT CGG CGA TGT CGA GGC GAT GGC AAT ACA GCG CCT TGG TGC GCG GCC ACA CGT arg thr ser arg arg cys arg gly asp gly asn thr ala pro trp cys ala ala thr arg 243/81 273/91 CTG AGG TGG CGA AGA CCA GTC CCG CGC CCA CCG GCA GCC GGA TCC GGA TAC GCG GTA C leu arg trp arg arg pro val pro arg pro pro ala ala gly ser gly tyr ala val

SEQ ID N° 15C

FIGURE 15C





partie de la séquence nucléotidique de seg15A

31/11

GGC GGC CGC GCG CCA TGG TGT GCA CCA GTT GCG ATC GGT TCT CCC GCG CGC GGG CGA Gly gly arg ala pro trp cys ala pro val ala ile gly ser pro ala arg gly arg arg 61/21

CGA CGT CGA TGG CCG CGC CCC GGC GGC GGC TGC AGC TGC GTA GCT CGA CCC GGT CGA CGA CGA arg arg arg trp pro arg pro gly gly cys ser cys val ala arg pro gly arg arg 121/41

CGG GGT CGG CGG GCC AGT CGG CGA TGT CGA GGC GAT ACA GCG CCT TGG TGC GCG arg gly arg arg ala ser arg arg cys arg gly asp gly asn thr ala pro trp cys ala 181/61

GCC ACA CGT CTG AGG TGG CGA AGA CCA GTC CCG CGC CCA CCG GCA GCC GGA TC ala thr arg leu arg trp arg arg pro val pro arg pro pro ala ala gly

SEQ ID N° 15A'

FIGURE 15A'

1/1
GCG GCC GCG CGC CAT GGT GTG CAC CAG TTG CGA TCG GTT CTC CCG CGC GCG GGC GGC GAC ala ala arg his gly val his gln leu arg ser val leu pro arg ala gly gly asp 61/21
GAC GTC GAT GGC CGC GCC CCG GCG GCT GCA GCT GCG TAG CTC GAC CCG GTC GAC GAC asp val asp gly arg ala pro ala ala ala ala ala ala ANB leu asp pro val asp asp asp 121/41
GGG GTC GGC GGG CCA GTC GGC GAT GTC GAG GCG ATG GCA ATA CAG CGC CTT GGT GCG Gly val gly gly pro val gly asp val glu ala met ala ile gln arg leu gly ala arg 181/61
CCA CAC GTC TGA GGT GGC GAA GAC CAG TCC CGC GCC CAC CGG CAG CCG GAT C pro his val OPA gly gly glu asp gln ser arg ala his arg gln pro asp

SEQ ID N° 15B'

FIGURE 15B'

SEQ ID Nº 15C'



ORF contenant Seq15A' d'après Cole et al. (Nature 393:537-544)

```
31/11
taa ggt ccg cca acg ctt tac gct cga cgg ccg cca cga gtt ggc cgg cca ctt tca ggc
OCH gly pro pro thr leu tyr ala arg arg pro pro arg val gly arg pro leu ser gly
61/21
                                        91/31
cgt agt cgc cgc agg gca ggg ctt ccc gcg tcg tct tcg cgg gtt tgt cgg caa agg tgt
arg ser arg arg ala gly leu pro ala ser ser ser arg val cys arg gln arg cys
121/41
                                        151/51
agg ggt agc gtt cgt ggg cgt cga cga tgt gca gct cgg gga tgc cgg cgg cgc ggg
arg gly ser val arg gly arg arg arg cys ala ala arg gly cys arg arg gly
181/61
                                        211/71
cgg tgg ggg tgc gca cgc ccg gcc gcg act gtt tgc gcg ttt tgg ggc tct gcc aga aca
arg trp gly cys ala arg pro ala ala thr val cys ala phe trp gly ser ala arg thr
241/81
                                       271/91
eca cet gge gge ege geg eca tgg tgt gea eca gtt geg ate ggt tet ece geg ege ggg
pro pro gly gly arg ala pro trp cys ala pro val ala ile gly ser pro ala arg gly
301/101
                                        331/111
cgg cga cga cgt cga tgg ccg cgc ccc ggc ggc tgc agc tgc gta gct cga ccc ggt cga
arg arg arg arg trp pro arg pro gly gly cys ser cys val ala arg pro gly arg
361/121
                                        391/131
cga cga cgg ggt cgg cgg gcc agt cgg cga tgt cga ggc gat ggc aat aca gcg cct tgg
arg arg arg gly arg arg ala ser arg arg cys arg gly asp gly asn thr ala pro trp
421/141
                                        451/151
tgc gcg gcc aca cgt ctg agg tgg cga aga cca gtc ccg cgc cca ccg gca gcc gga tca
cys ala ala thr arg leu arg trp arg pro val pro arg pro pro ala ala gly ser
481/161
                                        511/171
ggt agg gca ggc gcg agt ctt cag cgg ggt tgg cgg cga cga gca gct cca cag agt gtg
gly arg ala gly ala ser leu gln arg gly trp arg arg ala ala pro gln ser val
541/181
                                       571/191
agg gta egg geg geg tae gge aac ggt gaa gea gge aet eeg aeg aac eea teg tea egt
arg val arg ala ala tyr gly asn gly glu ala gly thr pro thr asn pro ser ser arg
601/201
cga agg ggc agg tga
arg arg gly arg OPA
```

SEQ ID N° 15F

FIGURE 15F



R:Rv2530c prédite d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) et pouvant être en phase avec SEQ15A 1/1 31/11 gtg acg gca ctg ctc gat gtc aat gtg ctg atc gcg ctg ggc tgg ccg aat cac gtt cac val thr ala leu leu asp val asn val leu ile ala leu gly trp pro asn his val his 61/21 91/31 cat gcg gcc gcg cag cga tgg ttc acg cag ttc tcc tcg aat ggg tgg gcc acc acg ccg his ala ala ala gln arg trp phe thr gln phe ser ser asn gly trp ala thr thr pro 151/51 atc acc gag gca ggg tat gtc cga att tca agc aat cgc agt gtg atg cag gtg tcg acc ile thr glu ala gly tyr val arg ile ser ser asn arg ser val met gln val ser thr 211/71 acg ccg gct atc gcg atc gct cag ttg gcg gcg atg act tct ctt gcc ggg cac acg ttt thr pro ala ile ala ile ala gln leu ala ala met thr ser leu ala gly his thr phe 271/91 tgg cet gae gat gtg cea etg ate gtt ggg age gee gge gat ege gat geg gtg tee aae trp pro asp asp val pro leu ile val gly ser ala gly asp arg asp ala val ser asn 301/101 331/111 cae egt egg gte ace gae tge cat etc ate gee ttg gee geg ege tae ggg gge egg ttg his arg arg val thr asp cys his leu ile ala leu ala ala arg tyr gly gly arg leu 361/121 391/131 gte aca tte gat gee gea etg gee gat tea gea tee gea gge ete gte gag gtg ttg tag val thr phe asp ala ala leu ala asp ser ala ser ala gly leu val glu val leu AMB

SEQ ID N° 15R

FIGURE 15R

Seq15P: ORF d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) contenant Rv2530c 1/1 31/11 tga tgt tee gee gga tge gee gae ggt gae tte ega gga tgt egt eeg ege get ega gga OPA cys ser ala gly cys ala asp gly asp phe arg gly cys arg pro arg ala arg gly 61/21 91/31 cga cgt gtg acg gca ctg ctc gat gtc aat gtg ctg atc gcg ctg ggc tgg ccg aat cac arg arg val thr ala leu leu asp val asn val leu ile ala leu gly trp pro asn his 151/51 gtt cac cat gcg gcc gcg cag cga tgg ttc acg cag ttc tcc tcg aat ggg tgg gcc acc val his his ala ala ala gln arg trp phe thr gln phe ser ser asn gly trp ala thr 181/61 211/71 acg ccg atc acc gag gca ggg tat gtc cga att tca agc aat cgc agt gtg atg cag gtg thr pro ile thr glu ala gly tyr val arg ile ser ser asn arg ser val met gln val 241/81 271/91 teg ace acg ceg get ate geg ate get cag ttg geg geg atg act tet ett gee ggg cae ser thr thr pro ala ile ala ile ala gln leu ala ala met thr ser leu ala gly his 331/111 acg ttt tgg cct gac gat gtg cca ctg atc gtt ggg agc gcc ggc gat cgc gat gcg gtg thr phe trp pro asp asp val pro leu ile val gly ser ala gly asp arg asp ala val 361/121 391/131 tee aac cae egt egg gte ace gae tge cat etc ate gee ttg gee geg ege tae ggg gge ser asn his arg arg val thr asp cys his leu ile ala leu ala ala arg tyr gly gly 451/151 egg ttg gtc aca ttc gat gcc gca ctg gcc gat tca gca tcc gca ggc ctc gtc gag gtg arg leu val thr phe asp ala ala leu ala asp ser ala ser ala gly leu val glu val 481/161 ttg tag leu AMB

SEQ ID N° 15P

Fragment contenant Seq15P' et Seq 15F' 1/1 31/11 tga tgt tcc gcc gga tgc gcc gac ggt gac ttc cga gga tgt cgt ccg cgc gct cga gga OPA cys ser ala gly cys ala asp gly asp phe arg gly cys arg pro arg ala arg gly asp val pro pro asp ala pro thr val thr ser glu asp val val arg ala leu glu asp Met phe arg arg met arg arg OPA leu pro arg met ser ser ala arg ser arg thr 61/21 91/31 cga cgt gtg acg gca ctg ctc gat gtc aat gtg ctg atc gcg ctg ggc tgg ccg aat cac arg arg val thr ala leu leu asp val asn val leu ile ala leu gly trp pro asn his asp val OPA arg his cys ser met ser met cys OPA ser arg trp ala gly arg ile thr thr cys asp gly thr ala arg cys gln cys ala asp arg ala gly leu ala glu ser arg 121/41 151/51 gtt cac cat gcg gcc gcg cag cga tgg ttc acg cag ttc tcc tcg aat ggg tgg gcc acc val his his ala ala ala gln arg trp phe thr gln phe ser ser asn gly trp ala thr phe thr met arg pro arg ser asp gly ser arg ser ser pro arg met gly gly pro pro ser pro cys gly arg ala ala met val his ala val leu leu glu trp val gly his his 181/61 211/71 acg ccg atc acc gag gca ggg tat gtc cga att tca agc aat cgc agt gtg atg cag gtg thr pro ile thr glu ala gly tyr val arg ile ser ser asn arg ser val met gln val arg arg ser pro arg gln gly met ser glu phe gln ala ile ala val OPA cys arg cys ala asp his arg gly arg val cys pro asn phe lys gln ser gln cys asp ala gly val 241/81 271/91 tog acc acg cog got atc gog atc got cag ttg gog gog atg act tot ott goo ggg cac ser thr thr pro ala ile ala ile ala gln leu ala ala met thr ser leu ala gly his arg pro arg arg leu ser arg ser leu ser trp arg arg OPA leu leu pro gly thr asp his ala gly tyr arg asp arg ser val gly gly asp asp phe ser cys arg ala his 301/101 331/111 acg ttt tgg cet gae gat gtg cea etg ate gtt ggg age gee gge gat ege gat geg gtg thr phe trp pro asp asp val pro leu ile val gly ser ala gly asp arg asp ala val arg phe gly leu thr met cys his OPA ser leu gly ala pro ala ile ala met arg cys val leu ala OPA arg cys ala thr asp arg trp glu arg arg ser arg cys gly val 361/121 391/131 tee aac eac egt egg gte ace gae tge eat etc atc gee ttg gee geg ege tae ggg gge ser asn his arg arg val thr asp cys his leu ile ala leu ala ala arg tyr gly gly pro thr thr val gly ser pro thr ala ile ser ser pro trp pro arg ala thr gly ala gln pro pro ser gly his arg leu pro ser his arg leu gly arg ala leu arg gly pro 421/141 451/151 egg ttg gtc aca ttc gat gcc gca ctg gcc gat tca gca tcc gca ggc ctc gtc gag gtg arg leu val thr phe asp ala ala leu ala asp ser ala ser ala gly leu val glu val gly trp ser his ser met pro his trp pro ile gln his pro gln ala ser ser arg cys val gly his ile arg cys arg thr gly arg phe ser ile arg arg pro arg gly val 481/161 511/171 ttg tag tea eeg ggg atg gge teg eea gge etg eag gat etg egg geg eag geg eee leu AMB ser pro gly met gly gly ser pro gly leu gln asp leu arg ala gln ala pro cys ser his arg gly trp ala ala arg gln ala cys arg ile cys gly arg arg pro val val thr gly asp gly arg leu ala arg pro ala gly ser ala gly ala gly ala pro 541/181 571/191 ecg gtc gga cac egg cag gee gae get ttt gge eca ege geg eag ete gge get get ggg pro val gly his arg gln ala asp ala phe gly pro arg ala gln leu gly ala ala gly arg ser asp thr gly arg pro thr leu leu ala his ala arg ser ser ala leu leu gly gly arg thr pro ala gly arg arg phe trp pro thr arg ala ala arg arg cys trp ala 601/201 631/211 ctc ggg ctc ggc ggc agc cgg ctc gaa aac cgt ggt ggc gtc ggc atc gtc gac gaa cca leu gly leu gly gly ser arg leu glu asn arg gly gly val gly ile val asp glu pro ser gly ser ala ala gly ser lys thr val val ala ser ala ser ser thr asn gln arg ala arg arg gln pro ala arg lys pro trp trp arg arg his arg arg arg thr arg

SEQ ID N° 150

FIGURE 15Q

661/221 691/231 ggt gag ggc ggc tag ata gcg gta ggt gta ttc ctg ggc gag ctt gcg ggt ttg gca gly glu gly gly gly AMB ile ala val gly val phe leu gly glu leu ala gly leu ala val arg ala ala ala arg AME arg AME val tyr ser trp ala ser leu arg val trp gln OPA gly arg arg leu asp ser gly arg cys ile pro gly arg ala cys gly phe gly arg 721/241 751/251 gaa cac gat cgg cac gtt ggg aaa gcc gat ctg caa ttc ggc cag ccc atc ggc gat cgc glu his asp arg his val gly lys ala asp leu gln phe gly gln pro ile gly asp arg asn thr ile gly thr leu gly lys pro ile cys asn ser ala ser pro ser ala ile ala thr arg ser ala arg trp glu ser arg ser ala ile arg pro ala his arg arg ser pro 781/261 811/271 cgt cgg gcg ggc gaa gga gtg cgc gaa gat ctc cga gta gcg gtc ctc gac cac cac ggc arg arg ala gly glu gly val arg glu asp leu arg val ala val leu asp his his gly val gly arg ala lys glu cys ala lys ile ser glu AMB arg ser ser thr thr thr ala ser gly gly arg arg ser ala arg arg ser pro ser ser gly pro arg pro pro arg arg 841/281 871/291 gge ceg tgg cag ege gge cag tte ggt cag ttg gta ttt cag gtt gee gtt cag cae gee gly pro trp gln arg gly gln phe gly gln leu val phe gln val ala val gln his ala ala arg gly ser ala ala ser ser val ser trp tyr phe arg leu pro phe ser thr pro pro val ala ala arg pro val arg ser val gly ile ser gly cys arg ser ala arg gln 931/311 aga agt aag gtc cgc caa cgc ttt acg ctc gac ggc cgc cac gag ttg gcc ggc cac ttt arg ser lys val arg gln arg phe thr leu asp gly arg his glu leu ala gly his phe glu val arg ser ala asn ala leu arg ser thr ala ala thr ser trp pro ala thr phe lys OCH gly pro pro thr leu tyr ala arg arg pro pro arg val gly arg pro leu ser 961/321 991/331 cag gcc gta gtc gcc gca ggg cag ggc ttc ccg cgt cgt ctt cgc ggg ttt gtc ggc aaa gin ala val val ala ala gly gin gly phe pro arg arg leu arg gly phe val gly lys arg pro AMB ser pro gln gly arg ala ser arg val val phe ala gly leu ser ala lys gly arg ser arg arg arg ala gly leu pro ala ser ser ser arg val cys arg gln arg 1021/341 1051/351 ggt gta ggg gta gcg ttc gtg ggc gtc gac gat gtg cag ctc ggg gat gcc ggc ggc gly val gly val ala phe val gly val asp asp asp val gln leu gly asp ala gly gly val AMB gly AMB arg ser trp ala ser thr thr met cys ser ser gly met pro ala ala cys arg gly ser val arg gly arg arg arg cys ala ala arg gly cys arg arg arg 1081/361 1111/371 geg ggc ggt ggg ggt geg cac gec egg eeg etg ttt geg egt ttt ggg get etg eea ala gly gly gly gly ala his ala arg pro arg leu phe ala arg phe gly ala leu pro arg ala val gly val arg thr pro gly arg asp cys leu arg val leu gly leu cys gln gly arg trp gly cys ala arg pro ala ala thr val cys ala phe trp gly ser ala arg 1141/381 1171/391 gaa cac cac ctg gcg gcc gcg cgc cat ggt gtg cac cag ttg cga tcg gtt ctc ccg cgc glu his his leu ala ala ala arg his gly val his gln leu arg ser val leu pro arg asn thr thr trp arg pro arg ala met val cys thr ser cys asp arg phe ser arg ala thr pro pro gly gly arg ala pro trp cys ala pro val ala ile gly ser pro ala arg 1201/401 1231/411 gcg ggc ggc gac gac gtc gat ggc cgc gcc ccg gcg gct gca gct gcg tag ctc gac ccg ala gly gly asp asp val asp gly arg ala pro ala ala ala ala AMB leu asp pro arg ala ala thr thr ser met ala ala pro arg arg leu gln leu arg ser ser thr arg gly arg arg arg arg trp pro arg pro gly gly cys ser cys val ala arg pro gly 1261/421 1291/431 gtc gac gac gag gtc ggc ggg cca gtc ggc gat gtc gag gcg atg gca ata cag cgc val asp asp gly val gly gly pro val gly asp val glu ala met ala ile gln arg ser thr thr thr gly ser ala gly gln ser ala met ser arg arg trp gln tyr ser ala arg arg arg gly arg arg ala ser arg arg cys arg gly asp gly asn thr ala pro

SEQ ID N° 15Q (suite 1)

FIGURE 15Q (suite 1)





1321/441 1351/451 ett ggt geg egg eea eac gte tga ggt gge gaa gae eag tee ege gee eac egg eag eeg leu gly ala arg pro his val OPA gly gly glu asp gln ser arg ala his arg gln pro leu val arg gly his thr ser glu val ala lys thr ser pro ala pro thr gly ser arg trp cys ala ala thr arg leu arg trp arg pro val pro arg pro pro ala ala gly 1381/461 1411/471 gat cag gta ggg cag gcg cga gtc ttc agc ggg gtt ggc ggc gac gag cag ctc cac aga asp gln val gly gln ala arg val phe ser gly val gly gly asp glu gln leu his arg ile arg AMB gly arg arg glu ser ser ala gly leu ala ala thr ser ser ser thr glu ser gly arg ala gly ala ser leu gln arg gly trp arg arg ala ala pro gln ser 1441/481 1471/491 gtg tga ggg tac ggg cgg cgt acg gca acg gtg aag cag gca ctc cga cga acc cat cqt val OPA gly tyr gly arg arg thr ala thr val lys gln ala leu arg arg thr his arg cys glu gly thr gly gly val arg gln arg OPA ser arg his ser asp glu pro ile valval arg val arg ala ala tyr gly asn gly glu ala gly thr pro thr asn pro ser ser 1501/501 cac gtc gaa ggg gca ggt ga his val glu gly ala gly thr ser lys gly gln val arg arg arg gly arg OPA

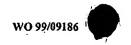
SEQ ID N° 15Q (suite 2)

FIGURE 15Q (suite (2)

- 31/11 TGC GCA TGC CGA CCA GTG TGG TTG GCC GGA GTT CGT TTG TTC GCG ATT GCC TCA ACG ATT cys ala cys arg pro val trp leu ala gly val arg leu phe ala ile ala ser thr ile 61/21 91/31 CGA TAT AAC CAC TOT AGT CAC ATC AAC CAC ACT CGT ACC ATC GAG CGT GTG GGT TCA TGC arg tyr asn his ser ser his ile asn his thr arg thr ile glu arg val gly ser cys 121/41 151/51 CAT GCA TTC GCG ACC GCG GGA GCC GGC GAA CCC GGC GCC ACA CAT AAT CCA GAT TGA GGA his ala phe ala thr ala gly ala gly glu pro gly ala thr his asn pro asp OPA gly 181/61 211/71 GAC TTC CGT GCC GAA CCG ACG CCG ACG CAA GCT TTC GAC AGC CAT GAG CGC GGT CGC CGC asp phe arg ala glu pro thr pro thr gln ala phe asp ser his glu arg gly arg arg 241/81 271/91 CCT GGC AGT TGC AAG TCC TTG TGC ATA TTT TCT TGT CTA CGA ATC AAC CGA AAC GAC CGA pro gly ser cys lys ser leu cys ile phe ser cys leu arg ile asn arg asn asp arg 301/101 331/111 GCG GCC CGA GCA CCA TGA ATT CAA GCA GGC GGC GGT GTT GAC CGA CCT GCC CGG CGA GCT ala ala arg ala pro OPA ile gln ala gly gly val asp arg pro ala arg arg ala 361/121 391/131 GAT GTC CGC GCT ATC GCA GGG GTT GTC CCA GTT CGG GAT C asp val arg ala ile ala gly val val pro val arg asp

SEQ ID N° 16A

FIGURE 16A



٠,



57/185

32/11 GCG CAT GCC GAC CAG TGT GGT TGG CCG GAG TTC GTT TGT TCG CGA TTG CCT CAA CGA TTC ala his ala asp gln cys gly trp pro glu phe val cys ser arg leu pro gln arg phe 92/31 GAT ATA ACC ACT CTA GTC ACA TCA ACC ACA CTC GTA CCA TCG AGC GTG TGG GTT CAT GCC asp ile thr thr leu val thr ser thr thr leu val pro ser ser val trp val his ala 122/41 152/51 ATG CAT TCG CGA CCG CGG GAG CCG GCG AAC CCG GCG CCA CAC ATA ATC CAG ATT GAG GAG met his ser arg pro arg glu pro ala asn pro ala pro his ile ile gln ile glu glu 212/71 ACT TCC GTG CCG AAC CGA CGC CGA CGC AAG CTT TCG ACA GCC ATG AGC GCG GTC GCC thr ser val pro asn arg arg arg lys leu ser thr ala met ser ala val ala ala 242/81 272/91 CTG GCA GTT GGA AGT CCT TGT GCA TAT TTT CTT GTC TAC GAA TCA ACC GAA ACG ACC GAG leu ala val ala ser pro cys ala tyr phe leu val tyr glu ser thr glu thr thr glu 302/101 332/111 CGG CCC GAG CAC CAT GAA TTC AAG CAG GCG GCG GTG TTG ACC GAC CTG CCC GGC GAG CTG arg pro glu his his glu phe lys gln ala ala val leu thr asp leu pro gly glu leu 362/121 392/131 ATG TCC GCG CTA TCG CAG GGG TTG TCC CAG TCC GGG ATC met ser ala leu ser gln gly leu ser gln phe gly ile

SEQ ID N° 16B

FIGURE 16B

17. 33/11 CGC ATG CCG ACC AGT GTG GTT GGC CGG AGT TCG TTT GTT CGC GAT TGC CTC AAC GAT TCG arg met pro thr ser val val gly arg ser ser phe val arg asp cys leu asm asp ser 63/21 93/31 ATA TAA CCA CTC TAG TCA CAT CAA CCA CAC TCG TAC CAT CGA GCG TGT GGG TTC ATG CCA ile OCH pro leu AMB ser his gln pro his ser tyr his arg ala cys gly phe met pro 123/41 153/51 TGC ATT CGC GAC CGC GGG AGC CGG CGA ACC CGG CGC CAC ACA TAA TCC AGA TTG AGG AGA cys ile arg asp arg gly ser arg arg thr arg arg his thr OCH ser arg leu arg arg 183/61 213/71 CTT CCG TGC CGA ACC GAC GCC GAC GCA AGC TTT CGA CAG CCA TGA GCG CGG TCG CCC leu pro cys arg thr asp ala asp ala ser phe arg gln pro OPA ala arg ser pro pro 243/81 273/91 TGG CAG TTG CAA GTC CTT GTG CAT ATT TTC TTG TCT ACG AAT CAA CCG AAA CGA CCG AGC trp gln leu gln val leu val his ile phe leu ser thr asn gln pro lys arg pro ser 303/101 333/111 GGC CCG AGC ACC ATG AAT TCA AGC AGG CGG CGG TGT TGA CCG ACC TGC CCG GCG AGC TGA gly pro ser thr met asn ser ser arg arg cys OPA pro thr cys pro ala ser OPA 363/121 393/131 TGT CCG CGC TAT CGC AGG GGT TGT CCC AGT TCG GGA TC cys pro arg tyr arg arg gly cys pro ser ser gly

SEQ ID N° 16C

FIGURE 16C





31/11 GCG GGC CAC CGA TCA GTC GAT CGG GTG GTT TCC GCT CCA TCA GCC CGG AAT TGA GGT GCC ala gly his arg ser val asp arg val val ser ala pro ser ala arg asn OPA gly ala 61/21 91/31 GCA GTG ACG ACA CCA GCG CAG GAC GCG CCG TTG GTG TTT CCC TCT GTT GCT TTC CCG TCC ala val thr thr pro ala gin asp ala pro leu val phe pro ser val ala phe pro ser 151/51 GGC TCG CCT TTT TTT CAT CAA CGT TGG ACT GCC GCA GTG GCG ATG TTG GTC GCC GGC GTG gly ser pro phe phe his gln arg trp thr ala ala val ala met leu val ala gly val 181/61 211/71 TTC GGT CAC CTG ACG GTC GGG ATG TTC CTT GGG TCT CGG GTT GCT GGG TTT GCT CAA phe gly his leu thr val gly met phe leu gly ser arg val ala ala gly phe ala gln 241/81 271/91 TGC CCT GCT GGT GCG GCG TTC GGC CGA GTC GAT CAC CGC CAA AGA GCA CCC GTT AAA ACG cys pro ala gly ala ala phe gly arg val asp his arg gln arg ala pro val lys thr 301/101 331/111 GTC GAT GGC CCT CAA CTC GGC ATC GCG ACT GGC GAT TAT CAC CAT GCC TCG GGC TGA TC val asp gly pro gln leu gly ile ala thr gly asp tyr his his ala ser gly OPA

SEQ ID N° 17A

FIGURE 17A

32/11 CGG GCC ACC GAT CAG TCG ATC GGG TGG TTT CCG CTC CAT CAG CCC GGA ATT GAG GTG CCG arg ala thr asp gln ser ile gly trp phe pro leu his gln pro gly ile glu val pro 62/21 92/31 CAG TGA CGA CAC CAG CGC AGG ACG CGC CGT TGG TGT TTC CCT CTG TTG CTT TCC CGT CCG gln OPA arg his gln arg arg thr arg arg trp cys phe pro leu leu leu ser arg pro 122/41 152/51 GCT CGC CTT TTT TTC ATC AAC GTT GGA CTG CCG CAG TGG CGA TGT TGG TCG CCG GCG TGT ala arg leu phe phe ile asn val gly leu pro gln trp arg cys trp ser pro ala cys 212/71 TCG GTC ACC TGA CGG TCG GGA TGT TCC TTG GGT CTC GGG TTG CTG GGT TTG CTC AAT ser val thr OPA arg ser gly cys ser leu gly leu gly leu leu leu gly leu leu asn 242/81 272/91 GCC CTG CTG GTG CGG CGT TCG GCC GAG TCG ATC ACC GCC AAA GAG CAC CCG TTA AAA CGG ala leu leu val arg arg ser ala glu ser ile thr ala lys glu his pro leu lys arg 302/101 332/111 TCG ATG GCC CTC AAC TCG GCA TCG CGA CTG GCG ATT ATC ACC ATG CCT CGG GCT GAT C ser met ala leu asn ser ala ser arg leu ala ile ile thr met pro arg ala asp

SEQ ID N° 17B

FIGURE 17B





33/11 GGG CCA CCG ATC AGT CGA TCG GGT GGT TTC CGC TCC ATC AGC CCG GAA TTG AGG TGC CGC gly pro pro ile ser arg ser gly gly phe arg ser ile ser pro glu leu arg cys arg 63/21 93/31 AGT GAC GAC AGC GCA GGA CGC GCC GTT GGT GTT TCC CTC TGT TGC TTT CCC GTC CGG ser asp asp thr ser ala gly arg ala val gly val ser leu cys cys phe pro val arg 123/41 153/51 CTC GCC TTT TTT TCA TCA ACG TTG GAC TGC CGC AGT GGC GAT GTT GGT CGC CGG CGT GTT leu ala phe phe ser ser thr leu asp cys arg ser gly asp val gly arg arg arg val 183/61 213/71 CGG TCA CCT GAC GGT CGG GAT GTT CCT TGG GTC TCG GGT TGC TGG GTT TGC TCA ATG arg ser pro asp gly arg asp val pro trp val ser gly cys cys trp val cys ser met 243/81 273/91 CCC TGC TGG TGC GGC GTT CGG CCG AGT CGA TCA CCG CCA AAG AGC ACC CGT TAA AAC GGT pro cys trp cys gly val arg pro ser arg ser pro pro lys ser thr arg OCH asn gly 303/101 333/111 CGA TGG CCC TCA ACT CGG CAT CGC GAC TGG CGA TTA TCA CCA TGC CTC GGG CTG ATC arg trp pro ser thr arg his arg asp trp arg leu ser pro cys leu gly leu ile

SEQ ID N° 17C

FIGURE 17C

partie de la séquence nucléotidique de seg17A

1/1

1/1								•	31/11									
ggc tag	aac	ccc	gaa	gga	gac	ctc	gcg	ggt	tgc cgg	ccc	ccg	gcc	cat	cgg	atg	cqt	atc	
gly AMB	asn	pro	glu	gly	asp	leu	ala	gly	cys arg	pro	pro	ala	his	arg	met	arg	ile	
61/21									91/31							-		
cgg tcg	cgc	cga	ttc	acg	acc	gac	ata	ggg	age tas	ccc	ttg	ggt	gat	tcc	ggt	gcg	acg	
arg ser	arg	arg	phe	thr	thr	asp	ile	gly	ser tyr	pro	leu	gly	asp	ser	gly	ala	thr	
121/41									151/51									
act gcg	ata	cgc	tcg	gcg	ggc	cac	cga	tca	gtc gat	cgg	gtg	gtt	tcc	gct	cca	tca	gcc	
thr ala	ile	arg	ser	ala	gly	his	arg	ser	val asp	arg	val	val	ser	ala	pro	ser	ala	
181/61									211/71									
cgg aat	tga	ggt	gcc	gca	gtg	acg	aca	cca	gcg cag	gac	gcg	ccg	ttg	gtg	ttt	ccc	tct	
arg asn	OPA	gra	ala	ala	val	thr	thr	pro	ala gln	asp	ala	pro	leu	val	phe	pro	ser	
241/81	4.4.								271/91									
gtt gct	222	cgt	ccg	gtt	cgc	ctt	ttt	ttc	atc aac	gtt	gga	ctg	gcc	gca	gtg	gcg	atg	
var .ara	pne	arg	pro	val	arg	1eu	phe	phe	ile asn	val	gly	leu	ala	ala	val	ala	met	
301/101			A.:						331/111									
leg gee	gcc	ggc	gtg	ttc	ggt	cac	ctg	acg	gtc ggg	atg	ttc	ttg	ggt	ctc	ggg	ttg	ctg	
361/121	ата	дтУ	vaı	pne	дтĀ	his	Ieu	thr	val gly	met	phe	leu	gly	leu	gly	leu	leu	
									391/131									
lan ala	lou	100	aat	gcc	ctg	ccg	gcg	cgg	cgt tcg	gcc	gag	tcg	atc	acc	gcc	aaa	gag	
421/141	reu	Ten	asn	ата	Ten	Teu	vai	arg	arg ser	ala	glu	ser	ile	thr	ala	lys	glu	
•	tta	222		+ ~~	a + ~	~~~	~~~		451/151									
his pro	len	lve	270	cor	mot	313	100	aac	tcg gca	ccg	cga	ctg	gcg	att	atc	acc	atc	
481/161	1 C u	rys	ary	261	mec	ата	reu	asıı	ser ala	ser	arg	Leu	ala	ile	ile	thr	ile	
ctc ggg	cta	atc																
leu gly																		
rea gry																		

SEQ ID N° 17A'

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



1/1 31/11 get aga acc eeg aag gag acc teg egg gtt gee gge eec egg eec ate gga tge gta tee ala arg thr pro lys glu thr ser arg val ala gly pro arg pro ile gly cys val ser 61/21 91/31 ggt cgc gcc gat tca cga ccg aca tag gga gct acc cct tgg gtg att ccg gtg cga cga gly arg ala asp ser arg pro thr AMB gly ala thr pro trp val ile pro val arg arg 121/41 151/51 ctg cga tac gct cgg cgg gcc acc gat cag tcg atc ggg tgg ttt ccg ctc cat cag ccc leu arg tyr ala arg arg ala thr asp gln ser ile gly trp phe pro leu his gln pro 181/61 211/71 gga att gag gtg ccg cag tga cga cac cag cgc agg acg cgc cgt tgg tgt ttc cct ctg gly ile glu val pro gln OPA arg his gln arg arg thr arg arg trp cys phe pro leu 241/81 271/91 ttg ctt tcc gtc cgg ttc gcc ttt ttt tca tca acg ttg gac tgg ccg cag tgg cga tgt leu leu ser val arg phe ala phe phe ser ser thr leu asp trp pro gln trp arg cys 301/101 331/111 tgg tcg ccg gcg tgt tcg gtc acc tga cgg tcg gga tgt tct tgg gtc tcg ggt tgc tgc trp ser pro ala cys ser val thr OPA arg ser gly cys ser trp val ser gly cys cys 361/121 391/131 tgg gtt tgc tca atg ccc tgc tgg tgc ggc gtt cgg ccg agt cga tca ccg cca aag agc trp val cys ser met pro cys trp cys gly val arg pro ser arg ser pro pro lys ser 421/141 451/151 ace egt taa aac ggt ega tgg eec tea act egg eat ege gae tgg ega tta tea eea tee thr arg OCH asn gly arg trp pro ser thr arg his arg asp trp arg leu ser pro ser 481/161 tcg ggc tga tc ser gly OPA

SEQ ID N° 17B'

FIGURE 17B'

	31/11
cta gaa ccc cga agg aga cct cgc ggg ttg c	ccg gcc ccc ggc cca tcg gat gcg tat ccg
1eu glu pro arg arg arg pro arg gly leu p	pro ala pro gly pro ser asp ala tyr pro 91/31
gtc gcg ccg att cac gac cga cat agg gag c	sta ccc ctt ggg tga ttc cgg tgc gac gac
	151/ 51
tgc gat acg ctc ggc ggg cca ccg atc agt c	ega teg ggt ggt tte ege tee ate age eeg
cys asp thr leu gly gly pro pro ile ser a	arg ser gly gly phe arg ser ile ser pro 211/71
gaa ttg agg tgc cgc agt gac gac acc agc q	gca gga cgc gcc gtt ggt gtt tcc ctc tgt
giu leu arg cys arg ser asp asp thr ser a 241/81	ala gly arg ala val gly val ser leu cys 271/91
tgc ttt ccg tcc ggt tcg cct ttt ttt cat c	caa cgt tgg act ggc cgc agt ggc gat gtt
cys pre pro ser gly ser pro phe phe his o	gln arg trp thr gly arg ser gly asp val
ggt cgc cgg cgt gtt cgg tca cct gac ggt c	cgg gat gtt ett ggg tet egg gtt get get
gly arg arg val arg ser pro asp gly a 361/121	arg asp val leu gly ser arg val ala ala 391/131
ggg ttt get caa tge cet get ggt geg geg t	tto ggo oga gto gat cao ogo caa aga goa
gly pne ala gin cys pro ala gly ala ala p	phe gly arg val asp his arg gln arg ala 451/151
ccc gtt aaa acg gtc gat ggc cct caa ctc c	ggc atc gcg act ggc gat tat cac cat cct
pro val lys thr val asp gly pro gln leu c 491/161	gly ile ala thr gly asp tyr his his pro
cgg gct gat c	
arg ala asp	

SEQ ID Nº 17C'



séquence Rv1303 prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant partiellement Seq17A' 1/1 31/11 atg acg aca cca gcg cag gac gcg ccg ttg gtg ttt ccc tct gtt gct ttc cgt ccg gtt met thr thr pro ala gln asp ala pro leu val phe pro ser val ala phe arg pro val 91/31 ege ett ttt tte ate aac gtt gga etg gee gea gtg geg atg ttg gte gee gge gtg tte arg leu phe phe ile asn val gly leu ala ala val ala met leu val ala gly val phe 121/41 151/51 ggt cac ctg acg gtc ggg atg ttc ttg ggt ctc ggg ttg ctg ctg ggt ttg ctc aat gcc gly his leu thr val gly met phe leu gly leu gly leu leu gly leu leu asn ala 211/71 ctg ctg gtg cgg cgt tcg gcc gag tcg atc acc gcc aaa gag cac ccg tta aaa cgg tcg leu leu val arg arg ser ala glu ser ile thr ala lys glu his pro leu lys arg ser 241/81 271/91 atg gcc ctc aac tcg gca tcg cga ctg gcg att atc acc atc ctc ggg ctg atc atc gcc met ala leu asn ser ala ser arg leu ala ile ile thr ile leu gly leu ile ile ala 301/101 331/111 tac att ttc cgg ccc gct gga ttg ggc gtc gtg ttc ggg ctg gca ttc ttc cag gtg ctg tyr ile phe arg pro ala gly leu gly val val phe gly leu ala phe phe gln val leu 391/131 ctg gtg gca acg acg gcc ctg ccg gtc ctg aag aag ctg cgc act gcg acc gag gaa ccg leu val ala thr thr ala leu pro val leu lys lys leu arg thr ala thr glu glu pro 451/151 gte gca act tat tet tee aat gge eag ace ggg gga teg gaa gga agg age gee age gat val ala thr tyr ser ser asn gly gln thr gly gly ser glu gly arg ser ala ser asp 481/161 gac tga asp OPA

SEQ ID N° 17D

FIGURE 17D

```
Orf d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Rv1303
                                        31/11
tga ggt gcc gca gtg acg aca cca gcg cag gac gcg ccg ttg gtg ttt ccc tct gtt gct
OPA gly ala ala val thr thr pro ala gln asp ala pro leu val phe pro ser val ala
61/21
                                        91/31
tte egt eeg get ege ert ttt tte ate aac gtt gga etg gee gea gtg geg atg ttg gte
phe arg pro val arg leu phe phe ile asn val gly leu ala ala val ala met leu val
                                        151/51
gee gge gtg tte ggt cae etg aeg gte ggg atg tte ttg ggt ete ggg ttg etg etg ggt
ala gly val phe gly his leu thr val gly met phe leu gly leu gly leu leu leu gly
                                        211/71
ttg ctc aat gcc ctg ctg gtg cgg cgt tcg gcc gag tcg atc acc gcc aaa gag cac ccg
leu leu asn ala leu leu val arg arg ser ala glu ser ile thr ala lys glu his pro
                                        271/91
tta aaa cgg tcg atg gcc ctc aac tcg gca tcg cga ctg gcg att atc acc atc ctc ggg
leu lys arg ser met ala leu asn ser ala ser arg leu ala ile ile thr ile leu gly
                                        331/111
ctg atc atc gcc tac att ttc cgg ccc gct gga ttg ggc gtc gtg ttc ggg ctg gca ttc
leu ile ile ala tyr ile phe arg pro ala gly leu gly val val phe gly leu ala phe
                                        391/131
ttc cag gtg ctg ctg gtg gca acg gcc ctg ccg gtc ctg aag aag ctg cgc act gcg
phe gln val leu leu val ala thr thr ala leu pro val leu lys lys leu arg thr ala
421/141
                                        451/151
ace gag gaa eeg gte gea act tat tet tee aat gge eag ace ggg gga teg gaa gga agg
thr glu glu pro val ala thr tyr ser ser asn gly gln thr gly gly ser glu gly arg
481/161
age gee age gat gae tga
ser ala ser asp asp OPA
```

SEQ ID N° 17F



31/11 GTC GAA CAG GTA CGG AAG GCG CCG TCG GTC GCT CGG TCC GCT GGT ATC TCG TGT TCA GCC val glu gln val arg lys ala pro ser val ala arg ser ala gly ile ser cys ser ala 61/21 91/31 AGC CAG CGG CCG TTA ACG TGG CCG AAC AGG TCG TCT TGG GGT CGG GCA TCA GCG TCG ATG ser gln arg pro leu thr trp pro asn arg ser ser trp gly arg ala ser ala ser met 121/41 151/51 TGG CTC AGG TCG ATA CCC GAG GGG ATG GCA AGT GTC ACC CCG CCA TCC TTC CAC CTC TTT trp leu arg ser ile pro glu gly met ala ser val thr pro pro ser phe his leu phe 181/61 211/71 ser gly ala thr ile gly pro cys leu thr gly ser arg ala ser his arg pro lys lys 241/81 271/91 ATG CGG AAG ACG ACT CGC GGC CCG ACG CCG AGG CCG CCG CCG AAC CCA AAT CAT met arg lys thr thr arg gly pro thr pro arg arg pro pro arg pro asn pro asn his 301/101 331/111 CAG CCG GTC CCG ATG TTC TCG ACC TAC GGT ATC GCC TCG ACA CTA CTC GGC GTG CTA TCG gln pro val pro met phe ser thr tyr gly ile ala ser thr leu leu gly val leu ser 361/121 GTC GCC GCG GTC GTG CTG GGT GCG ATG ATC val ala ala val val leu gly ala met ile

SEQ ID N° 18A

FIGURE 18A

			32/11		
TCG AAC AGG TAC G	GGA AGG CGC	CGT CGG TCG	CTC GGT CCG CT	G GTA TCT	CGT GTT CAG CCA
ser asn arg tyr g	gly arg arg	arg arg ser	leu gly pro le	u val ser	arg val gln pro
62/21			92/31		
GCC AGC GGC CGT T	TAA CGT GGC	CGA ACA GGT	CGT CTT GGG GT	C GGG CAT	CAG CGT CGA TGT
ala ser gly arg C	OCH arg gly	arg thr gly	arg leu gly va	al gly his	gln arg arg cvs
122/41			152/51		
GGC TCA GGT CGA T	TAC CCG AGG	GGA TGG CAA	GTG TCA CCC CC	C CAT CCT	TCC ACC TCT TTT
gly ser gly arg t	tyr pro arg	gly trp gln	val ser pro ar	g his pro	ser thr ser phe
182/61			212/71		
CGG GTG CAA CGA T	CCG GGC CAT	GCC TGA CGG	GGA GCA GAG CO	A GCC ACC	GGC CCA AGA AGA
arg val gln arg s	ser gly his	ala OPA arg	gly ala glu pr	o ala thr	gly pro arg arg
242/81			272/91		
TGC GGA AGA CGA C	CTC GCG GCC	CGA CGC CGC	GGA GGC CGC CG	GC GGC CGA	ACC CAA ATC ATC
cys gly arg arg l	leu ala ala	arg arg arg	gly gly arg ar	g gly arg	thr alm ile ile
302/101			332/111		,
AGC CGG TCC CGA T	IGT TCT CGA	CCT ACG GTA	TCG CCT CGA CA	AC TAC TCG	GCG TGC TAT CGG
ser arg ser arg o	cys ser arg	pro thr val	ser pro arg hi	s tyr ser	ala cvs tvr ard
362/121			•	•	-111-
TCG CCG CGG TCG T	TGC TGG GTG	CGA TGA TC			
ser pro arg ser o	cys trp val	arg OPA			
-		-			

SEQ ID N° 18B

FIGURE 18B
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

3/1 33/11 CGA ACA GGT ACG GAA GGC GCC GTC GGT CGC TCG GTC CGC TGG TAT CTC GTG TTC AGC CAG arg thr gly thr glu gly ala val gly arg ser val arg trp tyr leu val phe ser gln 63/21 93/31 CCA GCG GCC GTT AAC GTG GCC GAA CAG GTC GTC TTG GGG TCG GGC ATC AGC GTC GAT GTG pro ala ala val asn val ala glu gln val val leu gly ser gly ile ser val asp val 153/51 GCT CAG GTC GAT ACC CGA GGG GAT GGC AAG TGT CAC CCC GCC ATC CTT CCA CCT CTT TTC ala gln val asp thr arg gly asp gly lys cys his pro ala ile leu pro pro leu phe 183/61 213/71 gly cys asn asp arg ala met pro asp gly glu gln ser gln pro pro ala gln glu asp 243/81 273/91 GCG GAA GAC GAC TCG CGG CCC GAC GCC GCG GAC GCC GCG GCC GAA CCC AAA TCA TCA ala glu asp asp ser arg pro asp ala ala glu ala ala ala glu pro lys ser ser 303/101 333/111 GCC GGT CCC GAT GTT CTC GAC CTA CGG TAT CGC CTC GAC ACT ACT CGG CGT GCT ATC GGT ala gly pro asp val leu asp leu arg tyr arg leu asp thr thr arg arg ala ile gly 363/121 CGC CGC GGT CGT GCT GGG TGC GAT GAT C arg arg gly arg ala gly cys asp asp

SEQ ID N° 18C

FIGURE 18C

partie de la séquence nucléotidique	de seglaa	
1/1	31/11	
GAA GGC GCC GTC GGT CGC TCG GTC CC	TGG TAT CTC GTG TTC AGC	CAG CCA GCG GCC GTT
gru gry ara var gry arg ser var ar	trp tyr leu val phe ser	gln pro ala ala val
01/21	91/31	
AAC GTG GCC GAA CAG GTC GTC TTG GC	TCG GGC ATC AGC GTC GAT	GTG GCT CAG GTC GAT
as var ara gru grn var var leu di	ser gly ile ser val asp	val ala gln val asp
	151/51	₹
ACC CGA GGG GAT GGC AAG TGT CAC CC	GCC ATC CTT CCA CCT CTT	TTC GGG TGC AAC GAT
thr arg gly asp gly lys cys his pr	ala lle leu pro pro leu	phe gly cys asn asp
202, 02	211/71	
CGG GCC ATG CCT GAC GGG GAG CAG AC	CAG CCA CCG GCC CAA GAA	GAT GCG GAA GAC GAC
arg ala met pro asp gly glu gln se	gin pro pro ala gln glu	asp ala glu asp asp
	271791	
TCG CGG CCC GAC GCC GCG GAG GCC GC	GCG GCC GAA CCC AAA TCA	TCA GCC GGT CCG ATG
ser arg pro asp ala ala glu ala al 301/101	331/111	ser ala gly pro met
TTC TCG ACC TAC GGT ATC GCC TCG AC	531/111 CTD CTC CCC CTC CTC	
phe ser thr tyr gly ile ala ser th	les les als and le	GTC GCC GCG GTC GTG
361/121	red red gry var led ser	vai ala ala val val
CTG GGT GCG ATG ATC		
leu gly ala met ile		

SEQ ID N° 18A'

FIGURE 18A'

1/1 31/11 CGG AAG GCG CCG TCG GTC GGT TCC GCT GGT ATC TCG TGT TCA GCC AGC CAG CGG CCG arg lys ala pro ser val ala arg ser ala gly ile ser cys ser ala ser gln arg pro 61/21 91/31 TTA ACG TGG CCG AAC AGG TCG TCT TGG GGT CGG GCA TCA GCG TCG ATG TGG CTC AGG TCG leu thr trp pro asn arg ser ser trp gly arg ala ser ala ser met trp leu arg ser 151/51 ATA CCC GAG GGG ATG GCA AGT GTC ACC CCG CCA TCC TTC CAC CTC TTT TCG GGT GCA ACG ile pro glu gly met ala ser val thr pro pro ser phe his leu phe ser gly ala thr 211/71 ile gly pro cys leu thr gly ser arg ala ser his arg pro lys lys met arg lys thr 241/81 271/91 ACT CGC GGC CCG ACG CCG AGG CCG CCG CCG AAC CCA AAT CAT CAG CCG GTC CGA thr arg gly pro thr pro arg pro pro arg pro asn pro asn his gln pro val arg 331/111 TGT TCT CGA CCT ACG GTA TCG CCT CGA CAC TAC TCG GCG TGC TAT CGG TCG CCG CGG TCG cys ser arg pro thr val ser pro arg his tyr ser ala cys tyr arg ser pro arg ser 361/121 TGC TGG GTG CGA TGA TC cys trp val arg OPA

SEQ ID N° 18B'

FIGURE 18B'

1/1	31/11
GGA AGG CGC CGT CGG TCG CTC GGT CCG CTG	GTA TCT CGT GTT CAG CCA GCC AGC GGC CGT
gry arg arg arg ser leu gly pro leu	val ser arg val gln pro ala ser glv arg
61/21	91/31
TAA CGT GGC CGA ACA GGT CGT CTT GGG GTC	GGG CAT CAG CGT CGA TGT GGC TCA GGT CGA
oun arg gry arg thr gry arg leu gly val	gly his gln arg arg cys gly ser gly arg
121/41	151/51
TAC CCG AGG GGA TGG CAA GTG TCA CCC CGC	CAT CCT TCC ACC TCT TTT CGG GTG CAA CGA
tyr pro arg gly trp gln val ser pro arg	his pro ser thr ser phe arg val gln arg
101/01	211/71
TCG GGC CAT GCC TGA CGG GGA GCA GAG CCA	GCC ACC GGC CCA AGA AGA TGC GGA AGA CGA
ser gry his ara OPA arg gry ara glu pro	ala thr gly pro arg arg cys gly arg arg
241/01	2/1/91
CTC GCG GCC CGA CGC CGC GGA GGC CGC CGC	GGC CGA ACC CAA ATC ATC AGC CGG TCC GAT
ieu ala ala arg arg arg gly gly arg arg	gly arg thr gln ile ile ser arg ser asp
301/101	331/111
GIT CTC GAC CTA CGG TAT CGC CTC GAC ACT	ACT CGG CGT GCT ATC GGT CGC CGC GGT CGT
361/121 asp led arg tyr arg led asp thr	thr arg arg ala ile gly arg arg gly arg
301/121	
GCT GGG TGC GAT GAT C	
ala gly cys asp asp	

SEQ ID N° 18C'

FIGURE 18C'



séquence Rv0199 prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seq18A' 31/11 Met pro asp gly glu gln ser gln pro pro ala gln glu asp ala glu asp asp ser arg 61/21 91/31 ccc gac gcc gcg gag gcc gcc gcg gcc gaa ccc aaa tca tca gcc ggt ccg atg ttc tcg pro asp ala ala glu ala ala ala ala glu pro lys ser ser ala gly pro met phe ser 121/41 151/51 ace tae ggt ate gee teg aca eta ete gge gtg eta teg gte gee geg gte gtg etg ggt thr tyr gly ile ala ser thr leu leu gly val leu ser val ala ala val val leu gly 181/61 211/71 gcg atg atc tgg tcc gca cac cgc gat gac tcc ggc gag cgt acc tac ctg acc cgg gtc ala met ile trp ser ala his arg asp asp ser gly glu arg thr tyr leu thr arg val 241/81 271/91 atg ctg acc gcc gct gaa tgg acg gcc gtg ctg atc aac atg aac gcc gac aac atc gat met leu thr ala ala glu trp thr ala val leu ile asn met asn ala asp asn ile asp 301/101 331/111 gee age etg cag ega etg cae gae gga aeg gte ggt caa ete aae aee gae tte gae get ala ser leu gln arg leu his asp gly thr val gly gln leu asn thr asp phe asp ala 361/121 391/131 gte gtg cag ccc tac egg cag gtg gtg gag aag ttg egg aeg cae age age agg ate val val gln pro tyr arg gln val val glu lys leu arg thr his ser ser gly arg ile 451/151 gag gcg gta gcg atc gat acg gtg cac cgc gag ctg gat acc cag tcc ggt gcc gcc cga glu ala val ala ile asp thr val his arg glu leu asp thr gln ser gly ala ala arg 481/161 . 511/171 ccg gta gta acc acg aaa ttg cca ccg ttt gcc act cgc acc gac tcg gtg ctg ctg gtc pro val val thr thr lys leu pro pro phe ala thr arg thr asp ser val leu leu val 541/181 . 571/191 gcg acg tcg gtc agt gag aac gcc ggc gcc aaa ccc cag acc gtg cac tgg aac ttg cgg ala thr ser val ser glu asn ala gly ala lys pro gln thr val his trp asn leu arg 601/201 631/211 ctc gat gtc tcc gat gtg gac ggc aag ctg atg atc tcc cgg ttg gag tcg att cga tga leu asp val ser asp val asp gly lys leu met ile ser arg leu glu ser ile arg OPA

SEQ ID N° 18D

FIGURE 18D



ORF d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Rv0199

1/1									31/11									
taa tcc	gat	acc	gga	tta	aat	gaa	ato	cac		-a a	200	aat	cas	ata	+++		-+-	
OCH ser 61/21	asp	ala	gly	leu	gly	glu	met	his	gln va 91/31	al t	hr	gly	arg	val	phe	gly	ile	gly
atc gac	ata	gac	tcc	gat	gcc	gcc	gcc	cac	gcc gg	gc a	acg	ttg	cag	agt	acc	aad	aac	aac
ile asp 121/41	ile	asp	ser	asp	ala	ala	ala	his	ala gl 151/51	ly t	hr	leu	gln	ser	ala	lys	gly	gly
ggc caa	ttc	ggt	ggc	gtc	ggc	cgc	gct	gtç	aat co	jt g	ggc	caa	ttc	gtc	gtg	cag	cgg	ttg
gly gln 181/61	phe	gly	gly	val	gly	arg	ala	val	asn ar 211/71	ig g l	ΊĮΫ	gln	phe	val	val	gln	arg	leu
cac ccc	tgc	gcg	ctc	gac	ggc	ttc	ctc	gtc	gag ga	aa g	gct	ggc	gta	gag	gtc	gcc	gat	gcg
his pro 241/81									271/91	L							-	
ctg cgc	ilo	ggt	gcc	tac	cgc	agc	acc	tgc	ttg go	בי ב	ggc	ctg	gat	gat	cag	gtc	tcg	cac
leu arg 301/101	116	arx	ara	суг	arg	ser	thr	cys	331/11	la ç l1	ЗТÄ	leu	asp	asp	gln	val	ser	his
ttg tgt	ctc	ggc	gcg	gtc	gaa	cag	gct	acg	gaa go	ic c	3CC	atc	aat	cac	tca	atc	cac	taa
leu cys 361/121	leu	gly	ala	val	glu	gln	ala	thr	glu gl 391/13	ly a 31	ala	val	gly	arg	ser	val	arg	trp
tat ctc	gtg	ttc	agc	cag	cca	gcg	gcc	gtt	aac gt	g	gcc	gaa	cag	gtc	gtc	ttg	ggg	tcq
421/141	val	phe	ser	gln	pro	ala	ala	val	asn va 451/15	al a 51	ala	glu	gln	val	val	leu	gly	ser
ggc atc	agc	gtc	gat	gtg	gct	cag	gtc	gat	acc co	ga ç	ggg	gat	ggc	aag	tgt	cac	ccc	gcc
gly ile 481/161	ser	Val	asp	val	aia	gin	val	asp	thr ar	:g ç 71	ЗĮУ	asp	gly	lys	cys	his	pro	ala
atc ctt	cca	cct	ctt	ttc	ggg	tgc	aac	gat	cgg gc	c a	atg	cct	qac	aaa	gag	cag	agc	cag
ile leu 541/181	pro	pro	leu	phe	gly	cys	asn	asp	arg al	la n	net	pro	asp	gly	glu	gln	ser	gln
cca ccg	acc	caa	gaa	gat	aca	паа	gac.	aac	571/19			G 3C	~~~		~~~			
pro pro	ala	gln	alu	asp	ala	σlu	asp	asp	ser ar	י פנ	250	240	ala	212	yay alu	313	212	geg
601/201									631/21	11								
gcc gaa	CCC	aaa	tca	tca	gcc	ggt	ccg	atg	tto to	g a	acc	tac	ggt	atc	gcc	tcg	aca	cta
ala glu 661/221	pro	TAZ	ser	ser	ara	дтĀ	pro	met	pne se		cnr	tyr	gry	ile	ala	ser	thr	leu
ctc ggc	gtg	cta	tcg	gtc	gcc	gcg	gtc	gtg	ctg go	it c	ica	atq	atc	taa	tcc	gca	cac	cac
ren gra	val	leu	ser	val	ala	ala	val	val	leu gl	Ly a	ala	met	ile	trp	ser	ala	his	arg
721/241						_			751/25									_
gat gac asp asp	Ser	agc ggc	gag	ara	thr	tac	ctg	acc	cgg gt	C 8	atg	ctg	acc	gcc	gct	gaa	tgg	acg
781/261									811/27	71								
gcc gtg	ctg	atc	aac	atg	aac	gcc	gac	aac	atc ga	at c	gcc	agc	ctg	cag	cga	ctg	cac	gaç
ala val 841/281									871/29	91								_
gga acq	gtc	ggt	caa	ctc	aac	acc	gac	ttc	gac go	et g	gtc	gtg	cag	ccc	tac	caa	caa	ata
901/301	val	gly	gln	leu	asn	thr	asp	phe	asp al 931/31	la 1 l1	val	val	gln	pro	tyr	arg	gln	val
gtg gag	aag	ttg	cgg	acg	cac	agc	agc	ggc	agg at	tc ç	gag	gcg	gta	gcg	atc	gat	acg	gtg
val glu 961/321	Lys	leu	arg	thr	his	ser	ser	gly	arg il 991/33	le ç 11	glu	ala	val	ala	ile	asp	thr	val
cac cgc		ctg	gat	acc	caq	tcc	aat	acc	acc co	a c	cca	gta	αta	acc	acn	222	++-	
his arg	glu	leu	asp	thr	gln	ser	gly	āla	ala ar	rg r	oro	val	val	thr	thr	lvs	leu	pro
1021/34	1								1051/3	351								•
ccg ttt	gcc	act	cgc	acc	gac	tcg	gtg	ctg	ctg gt	tc q	gcg	acg	tcg	gtc	agt	gag	aac	gcc
pro phe 1081/36	1								1111/3	371								
ggc gcc	aaa	ccc	cag	acc	gtg	cac	tgg	aac	ttg c	gg d	ctc	gat	gtc	tcc	gat	gtg	gac	gqc
gly ala 1141/38	TAR	pro	gln	thr	val	his	trp	asn	leu ar	rg]	leu	asp	val	ser	asp	val	asp	gly
aag ctg		atc	tee	caa	tte	ase.	tc~	a = =	1171/3	391								
lys let	met	ile	ser	arg	leu	glu	ser	ile	arg Of	PA								

.. SEQ ID N° 18F

FIGURE 18F FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



31/11 GTT GCG CAA CGG GGT GAG CAC CGA CGC GAT GAT GGC GCA ACT ATC GAA ACT GCA GGA CAT val ala gln arg gly glu his arg arg asp gly ala thr ile glu thr ala gly his 61/21 91/31 CGC CAA CGC CAA CGA CGG CAC TCG CGC GGT GGG CAC CCC TGG CTA TCA GGC CAG CGT CGA arg gln arg gln arg arg his ser arg gly gly his pro trp leu ser gly gln arg arg 151/51 CTA TGT GGT AAA CAC ACT GCG CAA CAG CGG TTT TGA TGT GCA AAC CCC GGA GTT CTC CGC leu cys gly lys his thr ala gln gln arg phe OPA cys ala asn pro gly val leu arg 181/61 211/71 TCG CGT GTT CAA GGC CGA AAA AGG GGT GGT GAC CCT CGG CGG CAA CAC CGT GGA GGC GAG ser arg val gln gly arg lys arg gly gly asp pro arg arg gln his arg gly gly glu 241/81 271/91 GGC GCT CGA GTA CAG CCT CGG CAC ACC GCC GGA CGG GGT GAC GGG CCC GCT GGT GGC TGC gly ala arg val gln pro arg his thr ala gly arg gly asp gly pro ala gly gly cys 301/101 331/111 CCC CGC CGA CGA CAG TCC GGG CTG CAG TCC GTC GGA CTA CGA CAG GCT GCC GGT GTC CGG pro arg arg gln ser gly leu gln ser val gly leu arg gln ala ala gly val arg 361/121 TGC GGT GGT GGT AGA TC cys gly gly ala gly arg

SEQ ID N° 19A

FIGURE 19A

32/11 TTG CGC AAC GGG GTG AGC ACC GAC GCG ATG ATG GCG CAA CTA TCG AAA CTG CAG GAC ATC leu arg asn gly val ser thr asp ala met met ala gln leu ser lys leu gln asp ile 92/31 GCC AAC GCC AAC GAC GGC ACT CGC GCG GTG GGC ACC CCT GGC TAT CAG GCC AGC GTC GAC ala asn ala asn asp gly thr arg ala val gly thr pro gly tyr gln ala ser val asp 122/41 152/51 TAT GTG GTA AAC ACA CTG CGC AAC AGC GGT TTT GAT GTG CAA ACC CCG GAG TTC TCC GCT tyr val val asn thr leu arg asn ser gly phe asp val gln thr pro glu phe ser ala 182/61 212/71 CGC GTG TTC AAG GCC GAA AAA GGG GTG GTG ACC CTC GGC GGC AAC ACC GTG GAG GCG AGG arg val phe lys ala glu lys gly val val thr leu gly gly asn thr val glu ala arg 242/81 272/91 GCG CTC GAG TAC AGC CTC GGC ACA CCG CCG GAC GGG GTG ACG GGC CCG CTG GTG GCT GCC ala leu glu tyr ser leu gly thr pro pro asp gly val thr gly pro leu val ala ala 302/101 332/111 CCC GCC GAC GAC AGT CCG GGC TGC AGT CCG TCG GAC TAC GAC AGG CTG CCG GTG TCC GGT pro ala asp asp ser pro gly cys ser pro ser asp tyr asp arg leu pro val ser gly 362/121 GCG GTG GTG CTG GTA GAT C ala val val leu val asp

SEQ ID N° 19B

FIGURE 19B



33/11 TGC GCA ACG GGG TGA GCA CCG ACG CGA TGA TGG CGC AAC TAT CGA AAC TGC AGG ACA TCG cys ala thr gly OPA ala pro thr arg OPA trp arg asn tyr arg asn cys arg thr ser 63/21 93/31 CCA ACG CCA ACG ACG GCA CTC GCG CGG TGG GCA CCC CTG GCT ATC AGG CCA GCG TCG ACT pro thr pro thr thr ala leu ala arg trp ala pro leu ala ile arg pro ala ser thr 123/41 153/51 ATG TGG TAA ACA CAC TGC GCA ACA GCG GTT TTG ATG TGC AAA CCC CGG AGT TCT CCG CTC met trp OCH thr his cys ala thr ala val leu met cys lys pro arg ser ser pro leu 213/71 GCG TGT TCA AGG CCG AAA AAG GGG TGG TGA CCC TCG GCG GCA ACA CCG TGG AGG CGA GGG ala cys ser arg pro lys lys gly trp OPA pro ser ala ala thr pro trp arg gly 243/81 273/91 CGC TCG AGT ACA GCC TCG GCA CAC CGC CGG ACG GGG TGA CGG GCC CGC TGG TGG CTG CCC arg ser ser thr ala ser ala his arg arg thr gly OPA arg ala arg trp trp leu pro 303/101 333/111 CCG CCG ACG ACA GTC CGG GCT GCA GTC CGT CGG ACT ACG ACA GGC TGC CGG TGT CCG GTG pro pro thr thr val arg ala ala val arg arg thr thr thr gly cys arg cys pro val 363/121 CGG TGG TGC TGG TAG ATC arg trp cys trp AMB ile

SEQ ID N° 19C

FIGURE 19C

partie de la séquence nucléotidique de seq19A

31/11 CTA TCG AAA CTG CAG GAC ATC GCC AAC GCC AAC GGC ACT CGC GCG GTG GGC ACC CCT leu ser lys leu gln asp ile ala asn ala asn asp gly thr arg ala val gly thr pro 61/21 91/31 GGC TAT CAG GCC AGC GTC GAC TAT GTG GTA AAC ACA CTG CGC AAC AGC GGT TTT GAT GTG gly tyr gln ala ser val asp tyr val val asn thr leu arg asn ser gly phe asp val 121/41 151/51 CAA ACC CCG GAG TTC TCC GCT CGC GTG TTC AAG GCC GAA AAA GGG GTG GTG ACC CTC GGC gln thr pro glu phe ser ala arg val phe lys ala glu lys gly val val thr leu gly 211/71 GGC AAC ACC GTG GAG GCG AGG GCG CTC GAG TAC AGC CTC GGC ACA CCG CCG GAC GGG GTG gly asn thr val glu ala arg ala leu glu tyr ser leu gly thr pro pro asp gly val 241/81 271/91 ACG GGC CCG CTG GTG GCT GCC CCC GCC GAC GAC AGT CCG GGC TGC AGT CCG TCG GAC TAC thr gly pro leu val ala ala pro ala asp asp ser pro gly cys ser pro ser asp tyr 301/101 331/111 GAC AGG CTG CCG GTG TCC GGT GCG GTG GTG CTG GTA GAT C asp arg leu pro val ser gly ala val val leu val asp

SEQ ID N° 19A'

FIGURE 19A



1/1 31/11 TAT CGA AAC TGC AGG ACA TCG CCA ACG CCA ACG GCA CTC GCG CGG TGG GCA CCC CTG tyr arg asn cys arg thr ser pro thr pro thr thr ala leu ala arg trp ala pro leu 61/21 91/31 GCT ATC AGG CCA GCG TCG ACT ATG TGG TAA ACA CAC TGC GCA ACA GCG GTT TTG ATG TGC ala ile arg pro ala ser thr met trp OCH thr his cys ala thr ala val leu met cys 121/41 151/51 AAA CCC CGG AGT TCT CCG CTC GCG TGT TCA AGG CCG AAA AAG GGG TGG TGA CCC TCG GCG lys pro arg ser ser pro leu ala cys ser arg pro lys lys gly trp OPA pro ser ala 181/61 211/71 GCA ACA CCG TGG AGG CGA GGG CGC TCG AGT ACA GCC TCG GCA CAC CGC CGG ACG GGG TGA ala thr pro trp arg arg gly arg ser ser thr ala ser ala his arg arg thr gly OPA 241/81 271/91 CGG GCC CGC TGG TGG CTG CCC CCG CCG ACG ACA GTC CGG GCT GCA GTC CGT CGG ACT ACG arg ala arg trp trp leu pro pro pro thr thr val arg ala ala val arg arg thr thr 301/101 331/111 ACA GGC TGC CGG TGT CCG GTG CGG TGG TGC TGG TAG ATC thr gly cys arg cys pro val arg trp cys trp AMB ile

SEQ ID Nº 19B'

FIGURE 19B'

1/1								•	31/11								
ATC GAA	ACT	GCA	GGA	CAT	CGC	CAA	CGC	CAA	CGA CGG	CAC	TCG	CGC	GGT	GGG	CAC	CCC	TGG
Tite gin i	thr	ala	gly	his	arg	gln	arg	gln	arg arg	his	ser	aro	alv	alv	his	nro	trn
01/21									91/31							-	-
CTA TCA	GGC	CAG	CGT	CGA	CTA	TGT	GGT	AAA	CAC ACT	GCG	CAA	CAG	CGG	ጥጥጥ	TGA	тст	·CC3
red ser	gly	gln	arg	arg	leu	cys	gly	lys.	his thr	ala	aln	aln	arσ	phe	OPA	CVE	212
121/41									151/51			•				_	
AAC CCC (GGA	GTT	CTC	CGC	TCG	CGT	GTT	CAA	GGC CGA	AAA	AGG	GGT	GGT	GAC	ር ር	ccc	ccc
asn pro 9	gly	val	leu	arg	ser	arg	val	qln	gly arg	lvs	arg	alv	alv	260	001	200	
101/01									211/71								_
CAA CAC	CGT	GGA	GGC	GAG	GGC	GCT	CGA	GTA	CAG CCT	CGG	CAC	ACC	GCC	GGA	ccc	CCT	CNC
gln his a	arg	gly	gly	glu	gly	ala	arq	val	gln pro	ara	his	thr	ala	alu	222	~1	GAC
241/01									271/91								•
GGG CCC (GCT	GGT	GGC	TGC	CCC	CGC	CGA	CGA	CAG TCC	GGG	CTG	CAG	TCC	CTC	CCN	CTI N	003
gly pro a	ala	gly	gly	cys	pro	arq	arg	aro	gln ser	alv	leu	aln	505	447	~1	LIA	CGA
301/101				_	•	•	•	-	331/111	3-1		9111	367	AGT	дтĀ	reu	arg
CAG GCT	GCC	GGT	GTC	CGG	TGC	GGT	GGT	GCT	GGT AGA	TC							
gln ala a	ala	gly	val	arg	cys	gly	gly	ala	gly arq								

SEQ ID N° 19C'

FIGURE 19C'



sequence Rv0418 prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seq19A' 1/1 31/11 Met val asn lys ser arg met met pro ala val leu ala val ala val val ala phe 91/31 ctg acg acg ggc tgt atc cgg tgg tct acg cag tcg cgg ccc gtt gtt aac ggc ccc gct leu thr thr gly cys ile arg trp ser thr gln ser arg pro val val asn gly pro ala 121/41 151/51 gee gea gag tte gee gtt geg ttg ege aac egg gtg age ace gae geg atg atg geg eac ala ala glu phe ala val ala leu arg asn arg val ser thr asp ala met met ala his 181/61 211/71 cta tog aaa ctg cag gac atc gcc aac gcc aac ggc act cgc gcg gtg ggc acc cct leu ser lys leu gln asp ile ala asn ala asn asp gly thr arg ala val gly thr pro 241/81 271/91 ggc tat cag gcc agc gtc gac tat gtg gta aac aca ctg cgc aac agc ggt ttt gat gtg gly tyr gln ala ser val asp tyr val val asn thr leu arg asn ser gly phe asp val 301/101 331/111 caa acc eeg gag tte tee get ege gtg tte aag gee gaa aaa ggg gtg gtg acc ete gge gln thr pro glu phe ser ala arg val phe lys ala glu lys gly val val thr leu gly 361/121 391/131 ggc aac acc gtg gag gcg agg gcg ctc gag tac agc ctc ggc aca ccg ccg gac ggg gtg gly asn thr val glu ala arg ala leu glu tyr ser leu gly thr pro pro asp gly val 451/151 acg ggc ccg ctg gtg gct gcc ccc gcc gac gac agt ccg ggc tgc agt ccg tcg gac tac thr gly pro leu val ala ala pro ala asp asp ser pro gly cys ser pro ser asp tyr 481/161 511/171 gac agg ctg ecg gtg tee ggt geg gtg gtg etg gta gat ege gge gte tgt eet ttt gee asp arg leu pro val ser gly ala val val leu val asp arg gly val cys pro phe ala 541/181 571/191 cag aag gaa gac gca gcc gcg cag cgc ggt gcg gtg gcg ctg atc att gct gac aac atc gin lys glu asp ala ala ala gln arg gly ala val ala leu ile ile ala asp asn ile 601/201 631/211 gac gag cag gcg atg ggc ggc acc ctg ggg gct aat acc gac gtc aag atc ccg gtg gtg asp glu gln ala met gly gly thr leu gly ala asn thr asp val lys ile pro val val 661/221 691/231 agt gtc acc aag tcg gtc gga ttc cag cta cgc gga cag tct ggg cca acc acc gtc aag ser val thr lys ser val gly phe gln leu arg gly gln ser gly pro thr thr val lys 721/241 751/251 ctc acg gcg agc acc caa agt ttc aag gcc cgc aac gtc atc gcg cag acg aag acg ggg leu thr ala ser thr gln ser phe lys ala arg asn val ile ala gln thr lys thr gly 781/261 811/271 tog tog god aac gtg gtg atg gca ggt gcg cat ttg gac agc gtt ccg gaa gga ccc ggc ser ser ala asn val val met ala gly ala his leu asp ser val pro glu gly pro gly 841/281 871/291 atc aac gac aac ggc tcg gga gtg gct gcg gtt ctg gaa acg gca gtg cag ctg ggg aac ile asn asp asn gly ser gly val ala ala val leu glu thr ala val gln leu gly asn 901/301 931/311 tca ecg cat gtg tcc aac gcg gta egg tte gcc tte tgg gge gce gag gaa tte gge etg ser pro his val ser asn ala val arg phe ala phe trp gly ala glu glu phe gly leu 961/321 991/331 att ggg tea ega aac tac gte gag teg etg gae ate gae geg ete aaa gge ate geg etg

SEQ ID N° 19 D

ile gly ser arg asn tyr val glu ser leu asp ile asp ala leu lys gly ile ala leu

FIGURE 19D



·	
1021/341	1051/351
tat ctg aac ttc gac atg ttg gcg tcg ccg	aac ccg ggt tac ttc acc tac gac ggt gac
tyr ieu asn pne asp met ieu ala ser pro	asn pro gly tyr phe thr tyr asp gly asp
1001/201	1111/371
cag teg etg eeg eta gae gee ege ggt cag	ccg gtg gtg ccc gaa ggc tcg gcc ggt atc
gin ser leu pro leu asp ala arg gly glr	pro val val pro glu gly ser ala gly ile
1141/381	1171/391
gag ege acg tte gte gee tat etg aag ate	gcc ggc aag acc gcg cag gac acc tcg ttc
1201/401	ala gly lys thr ala gln asp thr ser phe
	1231/411
asp alv are ser asp tur asp all the	ctg gcg ggt atc cct tcg ggt ggc ctg ttc
1261/421	leu ala gly ile pro ser gly gly leu phe
	1291/431
ser alv ala alu val lus lus ser ala alu	caa gcc gag ctc tgg ggc ggc acc gcc gac gln ala glu leu trp gly gly thr ala asp
1321/441	1351/451
gag cot tto gat coc aac tat cac rag aac	aca gac acc ctg gac cat atc gac cgc acc
glu pro phe asp pro asn tyr his gln lys	thr asp thr leu asp his ile asp arg thr
1381/461	1411/471
gcg ctc ggt atc aac ggc gct ggc gtc gcg	tac gcg gtg ggt ttg tat gcg cag gag etc
ala leu gly ile asn gly ala gly val ala	tyr ala val gly leu tyr ala gln asp leu
1441/401	1471/491
ggc ggc ccc aac ggg gtt ccg gtc atg gcg	gac cgc acc cgc cac ctg att gcc aaa ccg
said and big are did not be not all	asp arg thr arg his leu ile ala lys pro
.1301/301	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
tga	
OPA	
~" .	

SEQ ID N° 19D (suite)

FIGURE 19D (suite)



ORF d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Rv0418

```
31/11
tag gcc att caa cgc tct gtt cgt ttg att ggt cgg tgg gat gcg aaa gct gcg cgg cga
AMB ala ile gln arg ser val arg leu ile gly arg trp asp ala lys ala ala arg arg
61/21
                                        91/31
cag gcg cgg tct aat ctg ggc gcg atg gtg aac aaa tcc agg atg atg ccg gcg gtg ctg
gln ala arg ser asn leu gly ala met val asn lys ser arg met met pro ala val leu
121/41
                                        151/51
gee gtg get gtg gte gte gea tte etg acg gge tgt ate egg tgg tet acg cag teg
ala val ala val val ala phe leu thr thr gly cys ile arg trp ser thr gln ser
181/61
                                        211/71
egg eee gtt gtt aac gge eee get gee gea gag tte gee gtt geg ttg ege aac egg gtg
arg pro val val asn gly pro ala ala ala glu phe ala val ala leu arg asn arg val
241/81
                                        271/91
age ace gae geg atg atg geg cae eta teg aaa etg cag gae ate gee aae gee aae gae
ser thr asp ala met met ala his leu ser lys leu gln asp ile ala asn ala asn asp
                                        331/111
ggc act ege geg gtg ggc acc eet ggc tat eag gee age gte gae tat gtg gta aac aca
gly thr arg ala val gly thr pro gly tyr gln ala ser val asp tyr val val asn thr
361/121
                                        391/131
ctg cgc aac agc ggt ttt gat gtg caa acc ccg gag ttc tcc gct cgc gtg ttc aag gcc
leu arg asn ser gly phe asp val gln thr pro glu phe ser ala arg val phe lys ala
421/141
                                        451/151
gaa aaa ggg gtg gtg acc ctc ggc ggc aac acc gtg gag gcg agg gcg ctc gag tac agc
glu lys gly val val thr leu gly gly asn thr val glu ala arg ala leu glu tyr ser
481/161
                                        511/171
ete gge aca eeg eeg gae ggg gtg acg gge eeg etg gtg get gee eee gee gae gae agt
leu gly thr pro pro asp gly val thr gly pro leu val ala ala pro ala asp asp ser
                                        571/191
ccg ggc tgc agt ccg tcg gac tac gac agg ctg ccg gtg tcc ggt gcg gtg gtg ctg gta
pro gly cys ser pro ser asp tyr asp arg leu pro val ser gly ala val leu val
                                        631/211
gat ege gge gte tgt eet ttt gee cag aag gaa gae gea gee geg eag ege ggt geg gtg
asp arg gly val cys pro phe ala gln lys glu asp ala ala gln arg gly ala val
661/221
                                        691/231
gcg ctg atc att gct gac aac atc gac gag cag gcg atg ggc ggc acc ctg ggg gct aat
ala leu ile ile ala asp asn ile asp glu gln ala met gly gly thr leu gly ala asn
721/241
                                        751/251
ace gae gte aag ate eeg gtg gtg agt gte ace aag teg gte gga tte eag eta ege gga
thr asp val lys ile pro val val ser val thr lys ser val gly phe gln leu arg gly
781/261
                                        811/271
cag tot ggg cca acc acc gtc aag ctc acg gcg agc acc caa agt ttc aag gcc cgc aac
gln ser gly pro thr thr val lys leu thr ala ser thr gln ser phe lys ala arg asn
841/281
                                        871/291
gtc atc gcg cag acg aag acg ggg tcg tcg gcc aac gtg gtg atg gca ggt gcg cat ttg
val ile ala gln thr lys thr gly ser ser ala asn val val met ala gly ala his leu
                                        931/311
gac age gtt ceg gaa gga cee gge ate aac gac aac gge teg gga gtg get geg gtt etg
asp ser val pro glu gly pro gly ile asn asp asn gly ser gly val ala ala val leu
961/321
                                        991/331
gaa acg gca gtg cag ctg ggg aac tea ecg cat gtg tee aac geg gta egg tte gee tte
glu thr ala val gln leu gly asn ser pro his val ser asn ala val arg phe ala phe
```

SEQ ID N° 19 F

FIGURE 19F
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



1021/341	1051/351
·	tca cga aac tac gtc gag tcg ctg gac atc
tro glv ala glu glu phe glv leu ile glv	ser arg asn tyr val glu ser leu asp ile
1081/361	1111/371
	aac ttc gac atg ttg gcg tcg ccg aac ccg
asp ala leu lys gly ile ala leu tyr leu	asn phe asp met leu ala ser pro asn pro
1141/381	1171/391
·	ctg ccg cta gac gcc cgc ggt cag ccg gtg
gly tyr phe thr tyr asp gly asp gln ser	leu pro leu asp ala arg gly gln pro val
1201/401	1231/411
gtg ccc gaa ggc tcg gcc ggt atc gag cgc	acg ttc gtc gcc tat ctg aag atg gcc ggc
val pro glu gly ser ala gly ile glu arg	thr phe val ala tyr leu lys met ala gly
1261/421	1291/431
aag acc gcg cag gac acc tcg ttc gac ggt	cgg tcc gac tac gac ggc ttc acg ctg gcg
lys thr ala gln asp thr ser phe asp gly	arg ser asp tyr asp gly phe thr leu ala
1321/441	1351/451
ggt atc cct tcg ggt ggc ctg ttc tcc.ggc	gct gag gtc aag aag tcc gcc gag caa gcc
gly ile pro ser gly gly leu phe ser gly	ala glu val lys lys ser ala glu gln ala
1381/461	1411/471
gag etc tgg ggc ggc acc gcc gac gag cct	ttc gat ccc aac tat cac cag aag aca gac
glu leu trp gly gly thr ala asp glu pro	phe asp pro asm tyr his glm lys thr asp
1441/481	1471/491
acc ctg gac cat atc gac cgc acc gcg ctc	ggt atc aac ggc gct ggc gtc gcg tac gcg
thr leu asp his ile asp arg thr ala leu	gly ile asn gly ala gly val ala tyr ala
1501/501	1531/511
gtg ggt ttg tat gcg cag gac ctc ggc ggc	ccc aac ggg gtt ccg gtc atg gcg gac cgc
val gly leu tyr ala gln asp leu gly gly	pro asn gly val pro val met ala asp arg
1561/521	
acc cgc cac ctg att gcc aaa ccg tga	
thr arg his leu ile ala lys pro OPA	

SEQ ID N° 19F (suite)

FIGURE 19F (suite)

									31/1	1								
CGA GAC	AGT	GGT	GCG	GGA	CAC	TTG	AGT	TCG	GCT	GCT	AAC	GAC	GCC	AGA	GTC	GCC	CGC	TTC
arg asp	ser	gly	ala	gly	his	leu	ser	ser	ala	ala	asn	asp	ala	arg	val	ala	arg	phe
61/21									91/3									•
CGC GGT	GTG	GGA	CTC	ACG	TTC	GGT	GAG	GGT	ACA	GÇĢ	GAC	CTT	CGA	GCA	CGC	AAT	·ATC	GTG
arg gly	val	gly	leu	thr	phe	gly	glu	gly	thr	ala	asp	leu	arg	ala	arg	asn	ile	val
121/41									151/									
GGC CGG	CTG	GCA	ACC	GTC	ggt	TTC	GAC	GTT	GGT	GAC	GAC	CCC	TCG	TTC	ATG	AAT	CGT	TCT
gly arg	leu	ala	thr	val	gly	phe	asp	val	gly	asp	asp	pro	ser	phe	met	asn	arg	ser
181/61									211,								_	
TGA GCT	CCC	CGT	TTT	GCT	GGA	TGC	CCA	GGC	ACC	GCC	GGT	ACT	GCT	GCG	CTT	AAG	CTT	GTÇ
OPA ala	pro	arg	phe	ala	gly	cys	pro	gly	thr	ala	gly	thr	ala	ala	leu	lys	leu	val
241/81				•					271/							•		
GCA CAT	GGT	GCC	GGC	AGG	GAG	GAA	CAG	TGG	GCA	AGC	AGC	TAG	CCG	CGC	TCG	CCG	CGC	TGG
ala his	gly	ala	gly	arg	glu	glu	gln	trp	ala	ser	ser	AMB	pro	arg	ser	pro	arg	trp
301/101									331,								_	•
TCG GTG	CGT	GCA	TGC	TCG	CAG	CCG	GAT	GCA	CCA	ACG	TGG	TCG	ACG	GGA	CCG	CCG	TGG	CTG
ser val	arg	ala	cys	ser	gln	pro	asp	ala	pro	thr	trp	ser	thr	gly	pro	pro	trp	leu
361/121																•	•	
CCG ACA																		
pro thr	asn	pro	asp	his	cys	ile	arg	ile										

SEQ ID N° 20A



32/11 GAG ACA GTG GTG CGG GAC ACT TGA GTT CGG CTG CTA ACG ACG CCA GAG TCG CCC GCT TCC glu thr val val arg asp thr OPA val arg leu leu thr thr pro glu ser pro ala ser 62/21 92/31 GCG GTG TGG GAC TCA CGT TCG GTG AGG GTA CAG CGG ACC TTC GAG CAC GCA ATA TCG TGG ala val trp asp ser arg ser val arg val gln arg thr phe glu his ala ile ser trp 122/41 152/51 GCC GGC TGG CAA CCG TCG GTT TCG ACG TTG GTG ACG ACC CCT CGT TCA TGA ATC GTT CTT ala gly trp gln pro ser val ser thr leu val thr thr pro arg ser OPA ile val leu 182/61 212/71 GAG CTC CCC GTT TTG CTG GAT GCC CAG GCA CCG CCG GTA CTG CGC TTA AGC TTG TCG glu leu pro val leu leu asp ala gln ala pro pro val leu leu arg leu ser leu ser 242/81 272/91 CAC ATG GTG CCG GCA GGG AGG AAC AGT GGG CAA GCA GCT AGC CGC GCT CGC CGC GCT GGT his met val pro ala gly arg asn ser gly gln ala ala ser arg ala arg arg ala gly 302/101 332/111 CGG TGC GTG CAT GCT CGC AGC CGG ATG CAC CAA CGT GGT CGA CGG GAC CGC CGT GGC TGC arg cys val his ala arg ser arg met his gln arg gly arg arg arg arg gly cys 362/121 CGA CAA ATC CGG ACC ACT GCA TCA GGA TC arg gln ile arg thr thr ala ser gly

SEQ ID N° 20B

FIGURE 20B

33/11 AGA CAG TGG TGC GGG ACA CTT GAG TTC GGC TGC TAA CGA CGC CAG AGT CGC CCG CTT CCG arg gln trp cys gly thr leu glu phe gly cys OCH arg arg gln ser arg pro leu pro 63/21 93/31 CGG TGT GGG ACT CAC GTT CGG TGA GGG TAC AGC GGA CCT TCG AGC ACG CAA TAT CGT GGG arg cys gly thr his val arg OPA gly tyr ser gly pro ser ser thr gln tyr arg gly 123/41 153/51 CCG GCT GGC AAC CGT CGG TTT CGA CGT TGG TGA CGA CCC CTC GTT CAT GAA TCG TTC TTG pro ala gly asn arg arg phe arg arg trp OPA arg pro leu val his glu ser phe leu 183/61 213/71 AGC TCC CCG TTT TGC TGG ATG CCC AGG CAC CGC CGG TAC TGC TGC GCT TAA GCT TGT CGC ser ser pro phe cys trp met pro arg his arg arg tyr cys cys ala OCH ala cys arg 273/91 ACA TGG TGC CGG CAG GGA ACA GTG GGC AAG CAG CTA GCC GCG CTC GCC GCG CTG GTC thr trp cys arg gln gly gly thr val gly lys gln leu ala ala leu ala ala leu val 333/111 GGT GCG TGC ATG CTC GCA GCC GGA TGC ACC AAC GTG GTC GAC GGG ACC GCC GTG GCT GCC gly ala cys met leu ala ala gly cys thr asn val val asp gly thr ala val ala ala 363/121 GAC AAA TCC GGA CCA CTG CAT CAG GAT C asp lys ser gly pro leu his gln asp

SEQ ID N° 20C



partie de la séquence nucléotidique de seq20A

1/1 TGT GGG ACT CAC GTT CGG TGA GGG TAC AGC GGA CCT TCG AGC ACG CAA TAT CGT GGG CCG cys gly thr his val arg OPA gly tyr ser gly pro ser ser thr gln tyr arg gly pro 61/21 91/31 GCT GGC AAC CGT CGG TTT CGA CGT TGG TGA CGA CCC CTC GTT CAT GAA TCG TTC TTG AGC ala gly asn arg arg phe arg arg trp OPA arg pro leu val his glu ser phe leu ser 121/41 151/51 TCC CCG TTT TGC TGG ATG CCC AGG CAC CGC CGG TAC TGC TGC GCT TAA GCT TGT CGC ACA ser pro phe cys trp met pro arg his arg arg tyr cys cys ala OCH ala cys arg thr 211/71 TGG TGC CGG CAG GGA ACA GTG GGC AAG CAG CTA GCC GCG CTC GCC GCG CTG GTC GGT trp cys arg gln gly gly thr val gly lys gln leu ala ala leu ala ala leu val gly 241/81 271/91 GCG TGC ATG CTC GCA GCC GGA TGC ACC AAC GTG GTC GAC GGG ACC GCC GTG GCT GCC GAC ala cys met leu ala ala gly cys thr asn val val asp gly thr ala val ala ala asp 301/101 AAA TCC GGA CCA CTG CAT CAG GAT C lys ser gly pro leu his gln asp

SEQ ID N° 20A'

FIGURE 20A'

1/1 31/11 GTG GGA CTC ACG TTC GGT GAG GGT ACA GCG GAC CTT CGA GCA CGC AAT ATC GTG GGC CGG val gly leu thr phe gly glu gly thr ala asp leu arg ala arg asn ile val gly arg 91/31 CTG GCA ACC GTC GGT TTC GAC GTT GGT GAC GAC CCC TCG TTC ATG AAT CGT TCT TGA GCT leu ala thr val gly phe asp val gly asp asp pro ser phe met asn arg ser GPA ala 121/41 151/51 CCC CGT TTT GCT GGA TGC CCA GGC ACC GCC GGT ACT GCG CTT AAG CTT GTC GCA CAT pro arg phe ala gly cys pro gly thr ala gly thr ala ala leu lys leu val ala his 181/61 211/71 GGT GCC GGC AGG GAG GAA CAG TGG GCA AGC AGC TAG CCG CGC TCG CCG CGC TGG TCG GTG gly ala gly arg glu glu gln trp ala ser ser AMB pro arg ser pro arg trp ser val 241/81 271/91 CGT GCA TGC TCG CAG CCG GAT GCA CCA ACG TGG TCG ACG GGA CCG CCG TGG CTG CCG ACA arg ala cys ser gln pro asp ala pro thr trp ser thr gly pro pro trp leu pro thr 301/101 AAT CCG GAC CAC TGC ATC AGG ATC asn pro asp his cys ile arg ile

SEQ ID N° 20B'

FIGURE 20B'



1/1 31/11 GTG TGG GAC TCA CGT TCG GTG AGG GTA CAG CGG ACC TTC GAG CAC GCA ATA TCG TGG GCC val trp asp ser arg ser val arg val gln arg thr phe glu his ala ile ser trp ala 61/21 91/31 GGC TGG CAA CCG TCG GTT TCG ACG TTG GTG ACG ACC CCT CGT TCA TGA ATC GTT CTT GAG gly trp glm pro ser val ser thr leu val thr thr pro arg ser OPA ile val leu glu 121/41 151/51 CTC CCC GTT TTG CTG GAT GCC CAG GCA CCG CCG GTA CTG CTG CGC TTA AGC TTG TCG CAC leu pro val leu leu asp ala gln ala pro pro val leu leu arg leu ser leu ser his 181/61 211/71 ATG GTG CCG GCA GGG AGG AAC AGT GGG CAA GCA GCT AGC CGC GCT CGC CGC GCT CGG met val pro ala gly arg asm ser gly gln ala ala ser arg ala arg arg ala gly arg 241/81 271/91 TGC GTG CAT GCT CGC AGC CGG ATG CAC CAA CGT GGT CGA CGG GAC CGC CGT GGC TGC CGA cys val his ala arg ser arg met his gln arg gly arg arg asp arg gly cys arg 301/101 CAA ATC CGG ACC ACT GCA TCA GGA TC gln ile arg thr thr ala ser gly

SEQ ID N° 20C'

FIGURE 20C'

séquence Rv3576 prédite par Cole etal. (Nature 393:537-544) et contenant seg20A' 31/11 atg ggc aag cag cta gcc gcg ctc gcc gcg ctg gtc ggt gcg tgc atg ctc gca gcc qqa met gly lys gln leu ala ala leu ala ala leu val gly ala cys met leu ala ala gly 61/21 91/31 tgc acc aac gtg gtc gac ggg acc gcc gtg gct gcc gac aaa tcc gga cca ctg cat cag cys thr asn val val asp gly thr ala val ala asp lys ser gly pro leu his gin 121/41 151/51 gat eeg ata eeg gtt tea geg ett gaa ggg etg ett ete gae ttg age eag ate aat gee asp pro ile pro val ser ala leu glu gly leu leu leu asp leu ser gln ile asn ala 181/61 211/71 gog otg ggt gog aca tog atg aag gtg tgg ttc aac goc aag goa atg tgg gac tgg agc ala leu gly ala thr ser met lys val trp phe asn ala lys ala met trp asp trp ser 241/81 271/91 aag age gtg gee gae aag aat tge etg get ate gae ggt eea gea eag gaa aag gte tat lys ser val ala asp lys asn cys leu ala ile asp gly pro ala gln glu lys val tyr 301/101 331/111 gcc ggc acc ggg tgg acc gct atg cgc ggc caa cgg ctg gat gac agc atc gat gac tcc ala gly thr gly trp thr ala met arg gly gln arg leu asp asp ser ile asp asp ser 361/121 391/131 aag aaa cgc gac cac tac gcc att caa gcg gtc gtc ggc ttc ccg acc gca cat gat gcc lys lys arg asp his tyr ala ile gln ala val val gly phe pro thr ala his asp ala 421/141 451/151 gag gag ttc tac agc tcc tcg gtg caa agc tgg agc agc tgc tcg aac cgc cgg ttt gtc glu glu phe tyr ser ser ser val gln ser trp ser ser cys ser asn arg arg phe val 481/161 511/171 gaa gtc acc ccc gga cag gac gac gcc gcc tgg act gtg gct gac gtt gtc aac gac aac glu val thr pro gly gln asp asp ala ala trp thr val ala asp val val asn asp as: 541/181 571/191 gge atg etc agt age teg cag gtt cag gaa gge gge gae gga tgg ace tge cag egt gee gly met leu ser ser gen val gln glu gly gly asp gly trp thr cys gln arg ala 601/201 631/211 ctg act gcg cgc aac aac gtc act atc gac att gtc acg tgc gcc tat agc caa ccg gat leu thr ala arg asn asn val thr ile asp ile val thr cys ala tyr ser gln pro asp 661/221 691/231 ttg gtg gcg att ggc atc gct aac caa atc gcg gcc aag gtt gct aag cag tag leu val ala ile gly ile ala asn gln ile ala ala lys val ala lys gln AMB

SEQ ID N° 20D

FIGURE 20D
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



ORF d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Rv3576

```
31/11
taa gct tgt cgc aca tgg tgc cgg cag gga gga aca gtg ggc aag cag cta gcc gcg ctc
OCH ala cys arg thr trp cys arg gln gly gly thr val gly lys gln leu ala ala leu
                                        91/31
gee geg etg gte ggt geg tge atg etc gea gee gga tge ace aac gtg gte gae ggg ace
ala ala leu val gly ala cys met leu ala ala gly cys thr asn val val asp gly thr
121/41
                                        151/51
gee gtg get gee gae aaa tee gga eea etg eat eag gat eeg ata eeg gtt tea geg ett
ala val ala ala asp lys ser gly pro leu his gln asp pro ile pro val ser ala leu
                                        211/71
gaa ggg ctg ctt ctc gac ttg agc cag atc aat gcc gcg ctg ggt gcg aca tcg atg aag
glu gly leu leu asp leu ser gln ile asn ala ala leu gly ala thr ser met lys
241/81
                                        271/91
gtg tgg ttc aac gcc aag gca atg tgg gac tgg agc aag agc gtg gcc gac aag aat tgc
val trp phe asn ala lys ala met trp asp trp ser lys ser val ala asp lys asn cys
301/101
                                        331/111
ctg gct atc gac ggt cca gca cag gaa aag gtc tat gcc ggc acc ggg tgg acc gct atg
leu ala ile asp gly pro ala gln glu lys val tyr ala gly thr gly trp thr ala met
                                        391/131
cgc ggc caa cgg ctg gat gac agc atc gat gac tcc aag aaa cgc gac cac tac gcc att
arg gly gln arg leu asp asp ser ile asp asp ser lys lys arg asp his tyr ala ile
421/141
                                        451/151
caa gcg-gtc gtc ggc ttc ccg acc gca cat gat gcc gag gag ttc tac agc tcc tcg gtg
gln ala val val gly phe pro thr ala his asp ala glu glu phe tyr ser ser ser val
481/161
                                        511/171
caa agc tgg agc agc tgc tcg aac cgc cgg ttt gtc gaa gtc acc ccc gga cag gac gac
gln ser trp ser ser cys ser asn arg arg phe val glu val thr pro gly gln asp asp
541/181
                                        571/191
gee gee tgg act gtg get gae gtt gte aac gae aac gge atg ete agt age teg eag gtt
ala ala trp thr val ala asp val val asm asp asm gly met leu ser ser glm val
601/201
                                        631/211
cag gaa ggc ggc gac gga tgg acc tgc cag cgt gcc ctg act gcg cgc aac aac gtc act
gln glu gly gly asp gly trp thr cys gln arg ala leu thr ala arg asn asn val thr
661/221
                                        691/231
ate gae att gte acg tge gee tat age caa eeg gat ttg gtg geg att gge ate get aac
ile asp ile val thr cys ala tyr ser gln pro asp leu val ala ile gly ile ala asn
721/241
caa atc gcg gcc aag gtt gct aag cag tag
gln ile ala ala lys val ala lys gln AMB
```

SEQ ID N° 20F

FIGURE 20F



1/1 31/11 GTC CTG GTC GCC GCG CAA CTG GCC GGT CCC GAT GGA AAG TGT TCA CGA TCG CGC TTC TGC val leu val ala ala gln leu ala gly pro asp gly lys cys ser arg ser arg phe cys 61/21 91/31 CGC TGG TAG TGG CGA TGG TGT TAG CAG GAT TGC GGG TCG AGG CTG CGA TGG CCA GCA CCA arg trp AMB trp arg trp cys AMB gln asp cys gly ser arg leu arg trp pro ala pro 121/41 151/51 GCG GCC TGC GGC TGG TCG CCG CGC GCG CCG AAA TGA TAC CCG CGA TCA CGA AAT ACA TGT ala ala cys gly trp ser pro arg ala pro lys OPA tyr pro arg ser arg asm thr cys 181/61 211/71 CGG CGC TGG ACG TCG CCG TGC TGG CCA GCT CGA CCG GAC ACG ATG TGG AGG GGG CGC AGA arg arg trp thr ser pro cys trp pro ala arg pro asp thr met trp arg gly arg arg 241/81 271/91 AAA ACT TCA CCG CCC GCA AGT ACG AGC TGC AGA CGC GAC TGG CCG ACA CCG ACG TCA TCG lys thr ser pro pro ala ser thr ser cys arg arg asp trp pro thr pro thr ser ser 301/101 331/111 CAG ACG TGC GGT CGG GAG TGA ACA CGC TGC TCA ACG GCG GTC AGG CGC TGC TGG ATA AGA gln thr cys gly arg glu OPA thr arg cys ser thr ala val arg arg cys trp ile arg 361/121 TGC TGG CCG ACA GCA TCG GCT TGC GGG ATC cys trp pro thr ala ser ala cys gly ile

SEQ ID N° 21A

FIGURE 21A

32/11 TCC TGG TCG CCG CGC AAC TGG CCG GTC CCG ATG GAA AGT GTT CAC GAT CGC GCT TCT GCC ser trp ser pro arg asn trp pro val pro met glu ser val his asp arg ala ser ala 62/21 92/31 GCT GGT AGT GGC GAT GGT GTT AGC AGG ATT GCG GGT CGA GGC TGC GAT GGC CAG CAC CAG ala gly ser gly asp gly val ser arg ile ala gly arg gly cys asp gly gln his gln 122/41 152/51 CGG CCT GCG GCT GGT CGC CGC GCG CGC CGA AAT GAT ACC CGC GAT CAC GAA ATA CAT GTC arg pro ala ala gly arg arg ala arg arg asn asp thr arg asp his glu ile his val 182/61 212/71 GGC GCT GGA CGT CGC CGT GCT GGC CAG CTC GAC CGG ACA CGA TGT GGA GGG GGC GCA GAA gly ala gly arg arg arg ala gly gln leu asp arg thr arg cys gly gly gly ala glu 242/81 272/91 AAA CTT CAC CGC CCG CAA GTA CGA GCT GCA GAC GCG ACT GGC CGA CAC CGA CGT CAT CGC lys leu his arg pro gln val arg ala ala asp ala thr gly arg his arg arg his arg 302/101 332/111 AGA CGT GCG GTC GGG AGT GAA CAC GCT GCT CAA CGG CGG TCA GGC GCT GCT GGA TAA GAT arg arg ala val gly ser glu his ala ala gln arg arg ser gly ala ala gly OCH asp 362/121 GCT GGC CGA CAG CAT CGG CTT GCG GGA TC ala gly arg gln his arg leu ala gly

SEQ ID N° 21B

FIGURE 21B



33/11 CCT GGT CGC CGC GCA ACT GGC CGG TCC CGA TGG AAA GTG TTC ACG ATC GCG CTT CTG CCG pro gly arg arg ala thr gly arg ser arg trp lys val phe thr ile ala leu leu pro 63/21 93/31 CTG GTA GTG GCG ATG GTG TTA GCA GGA TTG CGG GTC GAG GCT GCG ATG GCC AGC ACC AGC leu val val ala met val leu ala gly leu arg val glu ala ala met ala ser thr ser 123/41 153/51 GGC CTG CGG CTG GTC GCC GCG CGC GCC GAA ATG ATA CCC GCG ATC ACG AAA TAC ATG TCG gly leu arg leu val ala ala arg ala glu met ile pro ala ile thr lys tyr met ser 213/71 GCG CTG GAC GTC GCC GTG CTG GCC AGC TCG ACC GGA CAC GAT GTG GAG GGG GCG CAG AAA ala leu asp val ala val leu ala ser ser thr gly his asp val glu gly ala gln lys 243/81 273/91 AAC TTC ACC GCC CGC AAG TAC GAG CTG CAG ACG CGA CTG GCC GAC ACC GAC GTC ATC GCA asn phe thr ala arg lys tyr glu leu gln thr arg leu ala asp thr asp val ile ala 303/101 333/111 GAC GTG CGG TCG GGA GTG AAC ACG CTG CTC AAC GGC GGT CAG GCG CTG CTG GAT AAG ATG asp val arg ser gly val asn thr leu leu asn gly gly gln ala leu leu asp lys met 363/121 CTG GCC GAC AGC ATC GGC TTG CGG GAT C leu ala asp ser ile gly leu arg asp

SEQ ID N° 21C

FIGURE 21C

partie de la séguence nucléotidique de seg21A

1/3 31/11 ACG ATC GCG CTT CTG CCG CTG GTA GTG GCG ATG GTG TTA GCA GGA TTG CGG GTC GAG GCT thr ile ala leu leu pro leu val val ala met val leu ala gly leu arg val glu ala 61/21 91/31 GCG ATG GCC AGC AGC GGC CTG CGG CTG GTC GCC GCG CGC GCC GAA ATG ATA CCC GCG ala met ala ser thr ser gly leu arg leu val ala ala arg ala glu met ile pro ala 151/51 ATC ACG AAA TAC ATG TCG GCG CTG GAC GTC GCC GTG CTG GCC AGC TCG ACC GGA CAC GAT ile thr lys tyr met ser ala leu asp val ala val leu ala ser ser thr gly his asp 211/71 GTG GAG GGG GCG CAG AAA AAC TTC ACC GCC CGC AAG TAC GAG CTG CAG ACG CGA CTG GCC val glu gly ala gln lys asn phe thr ala arg lys tyr glu leu gln thr arg leu ala 241/81 271/91 GAC ACC GAC GTC ATC GCA GAC GTG CGG TCG GGA GTG AAC ACG CTG CTC AAC GGC GGT CAG asp thr asp val ile ala asp val arg ser gly val asn thr leu leu asn gly gly gln 331/111 GCG CTG CTG GAT AAG ATG CTG GCC GAC AGC ATC GGC TTG CGG GAT C ala leu leu asp lys met leu ala asp ser ile gly leu arg asp

SEQ ID N° 21A'

FIGURE 21A'

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



1/1 31/11 CGA TCG CGC TTC TGC CGC TGG TAG TGG CGA TGG TGT TAG CAG GAT TGC GGG TCG AGG CTG arg ser arg phe cys arg trp AMB trp arg trp cys AMB gln asp cys gly ser arg leu 61/21 91/31 CGA TGG CCA GCA CCA GCG GCC TGC GGC TGG TCG CCG CGC GCG CCG AAA TGA TAC CCG CGA arg trp pro ala pro ala ala cys gly trp ser pro arg ala pro lys OPA tyr pro arg 121/41 151/51 TCA CGA AAT ACA TGT CGG CGC TGG ACG TCG CCG TGC TGG CCA GCT CGA CCG GAC ACG ATG ser arg asn thr cys arg arg trp thr ser pro cys trp pro ala arg pro asp thr met 181/61 211/71 TGG AGG GGG CGC AGA AAA ACT TCA CCG CCC GCA AGT ACG AGC TGC AGA CGC GAC TGG CCG trp arg gly arg arg lys thr ser pro pro ala ser thr ser cys arg arg asp trp pro 241/81 271/91 ACA CCG ACG TCA TCG CAG ACG TGC GGT CGG GAG TGA ACA CGC TGC TCA ACG GCG GTC AGG thr pro thr ser ser gln thr cys gly arg glu OPA thr arg cys ser thr ala val arg 301/101 331/111 CGC TGC TGG ATA AGA TGC TGG CCG ACA GCA TCG GCT TGC GGG ATC arg cys trp ile arg cys trp pro thr ala ser ala cys gly ile

SEQ ID N° 21B'

FIGURE 21B'

1/1 31/11	
CAC GAT CGC GCT TCT GCC GCT GGT AGT GGC GAT GGT GTT AGC AGG ATT GCG GGT C	GA GGC
his asp arg ala ser ala ala gly ser gly asp gly val ser arg ile ala gly a	ra alv
61/21 91/31	
TGC GAT GGC CAG CAC CAG CGG CCT GCG GCT GGT CGC CGC GCG CGC CGA AAT GAT A	CC CGC
cys asp gly gln his gln arg pro ala ala gly arg arg ala arg arg asn asp t	nr ard
121/41 151/51	•
GAT CAC GAA ATA CAT GTC GGC GCT GGA CGT CGC CGT GCT GGC CAG CTC GAC CGG A	CA CGA
asp his glu ile his val gly ala gly arg arg arg ala gly gln leu asp arg t	ar aro
181/61 211/71	_
TGT GGA GGG GGC GCA GAA AAA CTT CAC CGC CCG CAA GTA CGA GCT GCA GAC GCG A	CT GGC
cys gly gly gly ala glu lys leu his arg pro gln val arg ala ala asp ala t	ar alv
241/81 271/91	
CGA CAC CGA CGT CAT CGC AGA CGT GCG GTC GGG AGT GAA CAC GCT GCT CAA CGG C	GG TCA
arg his arg arg his arg arg ala val gly ser glu his ala ala gln arg a	ra ser
301/101 331/111	
GGC GCT GCT GGA TAA GAT GCT GGC CGA CAG CAT CGG CTT GCG GGA TC	
gly ala ala gly OCH asp ala gly arg gln his arg leu ala gly	

SEQ ID N° 21C'

FIGURE 21C'



séquence Rv3365c prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Seq21A' 1/1 31/11 gtg acc atg ttc gcc cgc ccg acc atc ccg gtc gcg gcg gcc gct tct gat att tcc gcc val thr met phe ala arg pro thr ile pro val ala ala ala ser asp ile ser ala eeg get caa eeg gee ege gge aaa eet eag caa ege eeg eeg tee tgg teg eeg ege aac pro ala gln pro ala arg gly lys pro gln gln arg pro pro ser trp ser pro arg asn 121/41 151/51 tgg ccg gtc cga tgg aaa gtg ttc acg atc gcg ctt ctg ccg ctg gta gtg gcg atg gtg trp pro val arg trp lys val phe thr ile ala leu leu pro leu val val ala met val 181/61 211/71 tta gca gga ttg cgg gtc gag gct gcg atg gcc agc acc agc ggc ctg cgg ctg gtc gcc leu ala gly leu arg val glu ala ala met ala ser thr ser gly leu arg leu val ala 241/81 271/91 gog ogo goe gaa atg ata ooc gog ato aog aaa tao atg tog gog otg gao gto goo gtg ala arg ala glu met ile pro ala ile thr lys tyr met ser ala leu asp val ala val 301/101 331/111 ctg gcc agc tcg acc gga cac gat gtg gag ggg gcg cag aaa aac ttc acc gcc cgc aag leu ala ser ser thr gly his asp val glu gly ala gln lys asn phe thr ala arg lys 391/131 tac gag ctg cag acg cga ctg gcc gac acc gac gtc atc gca gac gtg cgg tcg gga gtg . tyr glu leu gln thr arg leu ala asp thr asp val ile ala asp val arg ser gly val 421/141 451/151 aac acg ctg ctc aac ggc ggt cag gcg ctg ctg gat aag gtg ctg gcc gac agc atc ggc asn thr leu leu asn gly gly gln ala leu leu asp lys val leu ala asp ser ile gly 481/161 511/171 ttg cgg gat cgg gtc acc gcc tac gcg ccg ctg ctg ttg acg gcc cag aac gtg att gac leu arg asp arg val thr ala tyr ala pro leu leu thr ala gln asn val ile asp .541/181 571/191 gcg tcg gtg cgg gtt gac agc gag caa atc cga acc cag gtg cag ggt ttg agc cga gcc ala ser val arg val asp ser glu gln ile arg thr gln val gln gly leu ser arg ala 601/201 631/211 gtt ggc gcc cgc ggg cag atg acg atg cag gag atc ctg gtg act cgc ggc gcc gac ctt val gly ala arg gly gln met thr met gln glu ile leu val thr arg gly ala asp leu 661/221 691/231 gee gag eeg caa etg ege age geg atg gtt ace etg gee gge ace gaa eee teg aeg etg ala glu pro gln leu arg ser ala met val thr leu ala gly thr glu pro ser thr leu 721/241 751/251 tte ggg atg age geg geg ete ggt gea gge teg eeg gae ace aag aac etg eag eaa phe gly met ser ala ala leu gly ala gly ser pro asp thr lys asn leu gln gln gln 781/261 811/271 atg gtg acc agg atg gcg atc atg tcc gat ccg gcc gtt gca ctg gtc aac aac cca gag met val thr arg met ala ile met ser asp pro ala val ala leu val asn asn pro glu 841/281 871/291 ctg ctg cac tcg ata cag atc acc cgc gac att gcc gag cag gtg atc acc gac acc acc leu leu his ser ile gln ile thr arg asp ile ala glu gln val ile thr asp thr thr 901/301 931/311 gag gcg gtg acg aag tcg gtg caa agc cag gcc acc gac cgg cgg gat gcc gcg att cgc glu ala val thr lys ser val gln ser gln ala thr asp arg arg asp ala ala ile arg 961/321 991/331

SEQ ID N° 21F

gac gcc gtg ctg gtg ttg gcc gcc atc gcg acc gcg atc gtc gtc gtg ttg gtg gcg asp ala val leu val leu ala ala ile ala thr ala ile val val val leu val val ala

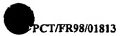
FIGURE 21D FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



1021/341	1051/351
	cgt gat ggg gcg ctc aag gtt gct cat acc
arg thr leu val gly pro met arg val leu	arg asp gly ala leu lys val ala his thr
1081/361	1111/371
gat ctc gac ggc gag atc gcg gcg gtc cgc	gcc ggc gac gag ccg atc ccc gag cca ctg
	ala gly asp glu pro ile pro glu pro leu
1141/381	1171/391
gcg gtg tac acc acc gag gaa atc ggt cac	gtc gcg cat gcg gtc gac gag ctg cac acc
	val ala his ala val asp glu leu his thr
1201/401	1231/411
are all low low all file file file file	cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag atg ttt
1261/421	arg leu arg leu leu val asn glu met phe 1291/431
	gtc gac cag cag ctg tcg gtc atc gac caa
alu thr met ser arg arg ser arg ser le	val asp gln gln leu ser val ile asp gln
1321/441	1351/451
	ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg
leu glu arg asn glu glu asp pro ala arc	leu asp ser leu phe arg leu asp his leu
1381/461	1411/471
gcc gcc cgg ctg cgc cgc aac agc gcc aac	ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcg cag att acc
	leu leu val leu ala gly ala gln ile thr
1441/481	1471/491
cgt gac cac cgc gag ccg gtg ccg ctg tca	ace gtg ate age gee gee gtg tea gag gte
	thr val ile ser ala ala val ser glu val
1501/501	1531/511
gly sen tur are are valuentle also are	gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcggval pro asp cys ala val val gly ala ala
1561/521	1591/531
gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc gag	ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca
ala gly gly val ile his leu leu ala glu	leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser
1621/541	1651/551
ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc gc	atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg cga
pro thr thr pro val arg val ala ala ala	ile gly ser glu gly ser val leu leu arg
1681/561	1711/571
ile ser ash ser all len all met the ser	gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg
1741/581	ala asp arg arg met ala asn met arg leu 1771/591
	gec egg cae atg ggt etg tte gta gte gge
arg ala gly gly glu val thr pro asp se	ala arg his met gly leu phe val val gly
1801/601	1831/611
cgg ctg gcc qqt cqq cac qqc atc cqa qte	ggg ctg cgc ggt ccg gtg acc ggt gaa cag
arg leu ala gly arg his gly ile arg vai	gly leu arg gly pro val thr gly glu gln
1861/621	1891/631
ggc acc ggc acc acc gcc gag gtc tac ct	g ccg cta gcc gtg ctc gag ggg acg gcc cca
gly thr gly thr thr ala glu val tyr le	pro leu ala val leu glu gly thr ala pro
1921/641	1951/651
gcg cag ccg cca aag ccg cgg gta ttt gc	g atc aag ccg ccg tgt cct gaa ccc gcg gcg
ata gin pro pro lys pro arg val phe al	a ile lys pro pro cys pro glu pro ala ala
1981/661	2011/671
ala aen pro the aen val pro ala ala al	ggg ccg cta cca ccg gtc acg ttg ctc ccg
are ash bro cut ash sat bro are arg in	e gly pro leu pro pro val thr leu leu pro

SEQ ID N° 21D (suite 1)

FIGURE 21D (suite 1)



2041/681	2071/691
ege egt ace eeg ggg tee agt gge ate gee arg arg thr pro gly ser ser gly ile ala	gac gtc ccg gcc cag ccg atg cag cag cgg
2101/701	2131/711
cgg cgc gag ctg aaa aca ccc tgg tgg gag	gat agg ttt caa cag gag ccc aaa caa ccg
	2191/731
ccc gca cca gaa ccg cga ccg gcg ccg ccg	ccc gcc aaa ccc gcg cca ccg gcg ggc ccg
	2251/751
gtt gat gac gac gtc atc tac cgg cgg atg	ctc tcc gag atg gtg ggt gac ccg cac gag
	2311/771
ctg gcc cac agc ccc gat ctg gac tgg aag	tcg gtg tgg gac cac ggc tgg tcg gcg gcc
	2371/791
gcc gag gcc gcg gac aag ccc gtg cag tcc	cgc acg gac tac ggc ctg ccg gtg cgc gaa
	2431/811
ccc ggg gcc cgg tta gtg ccg ggg gcg gcg	gtg cct gag gga ccc gat cgg gag cat ccg
	2491/831
ggt gca gcg cta gca tcc aac ggc gga ctt	cat ccc ggc cga gcg ccg cgg cac gcg gct
	2551/851
gcg gta cgc gac ccc gac gcg gtt cgt gcc	tcc atc agc agc cat ttc ggc ggc gtg cgc
ala val arg asp pro asp ala val arg ala	ser ile ser ser his phe gly gly val arg 2611/871
acc ggg cgg tcg cat gcc cgc gag agc agt thr gly arg ser his ala arg glu ser ser	cag gga ccc aat cag caa tga

SEQ ID N° 21D (suite)

FIGURE 21D (suite)



ORF d'après par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contennant Rv3365c

```
1/1
                                        31/11
taa ggg tgc ggc cgg tgg cac ggc cgc ggc cac gtg acc atg ttc gcc cgc ccg acc atc
OCH gly cys gly arg trp his gly arg gly his val thr met phe ala arg pro thr ile
61/21
                                        91/31
ccg gtc gcg gcc gct tct gat att tcc gcc ccg gct caa ccg gcc cgc ggc aaa cct
pro val ala ala ala ala ser asp ile ser ala pro ala gln pro ala arg gly lys pro
121/41
                                        151/51
cag caa cgc ccg ccg tcc tgg tcg ccg cgc aac tgg ccg gtc cga tgg aaa gtg ttc acg
gln gln arg pro pro ser trp ser pro arg asn trp pro val arg trp lys val phe thr
181/61
                                        211/71
ate geg ett etg eeg etg gta gtg geg atg gtg tta gea gga ttg egg gte gag get geg
ile ala leu leu pro leu val val ala met val leu ala gly leu arg val glu ala ala
241/81
                                        271/91
atg gcc agc acc agc ggc ctg cgg ctg gtc gcc gcg cgc gcc gaa atg ata ccc gcg atc
met ala ser thr ser gly leu arg leu val ala ala arg ala glu met ile pro ala ile
301/101
                                        331/111
acg aaa tac atg tcg gcg ctg gac gtc gcc gtg ctg gcc agc tcg acc gga cac gat gtg
thr lys tyr met ser ala leu asp val ala val leu ala ser ser thr gly his asp val
361/121
                                        391/131
gag ggg gcg cag aaa aac ttc acc gcc cgc aag tac gag ctg cag acg cga ctg gcc gac
glu gly ala gln lys asn phe thr ala arg lys tyr glu leu gln thr arg leu ala asp
421/141
                                        451/151
ace gae gte ate gea gae gtg egg teg gga gtg aae aeg etg etc aae gge ggt eag geg
thr asp val ile ala asp val arg ser gly val asn thr leu leu asn gly gly gln ala
481/161
                                        511/171
ctg ctg gat aag gtg ctg gcc gac agc atc ggc ttg cgg gat cgg gtc acc gcc tac gcg
leu leu asp lys val leu ala asp ser ile gly leu arg asp arg val thr ala tyr ala
                                        571/191
ccg ctg ctg ttg acg gcc cag aac gtg att gac gcg tcg gtg cgg gtt gac agc gag caa
pro leu leu thr ala gln asn val ile asp ala ser val arg val asp ser glu gln
601/201
                                        631/211
ate ega ace eag gtg eag ggt ttg age ega gee gtt gge gee ege ggg eag atg acg atg
ile arg thr gln val gln gly leu ser arg ala val gly ala arg gly gln met thr met
661/221
                                        691/231
cag gag atc ctg gtg act cgc ggc gcc gac ctt gcc gag ccg caa ctg cgc agc gcg atg
gln glu ile leu val thr arg gly ala asp leu ala glu pro gln leu arg ser ala met
721/241
                                        751/251
gtt acc ctg gcc ggc acc gaa ccc tcg acg ctg ttc ggg atg agc gcg gcg ctc ggt gca
val thr leu ala gly thr glu pro ser thr leu phe gly met ser ala ala leu gly ala
781/261
                                        811/271
ggc teg eeg gac acc aag aac etg eag caa atg gtg acc agg atg geg atc atg tee
gly ser pro asp thr lys asn leu gln gln met val thr arg met ala ile met ser
841/281
                                        871/291
gat ccg gcc gtt gca ctg gtc aac cca gag ctg ctg cac tcg ata cag atc acc cgc
asp pro ala val ala leu val asn asn pro glu leu leu his ser ile gln ile thr arg
```

SEQ ID N° 21F

FIGURE 21F

gac att goc gag cag gtg atc acc gac cac gag gcg gtg acg aag tog gtg caa age asp ile ala glu gln val ile thr asp thr thr glu ala val thr lys ser val gln ser 961/321 cag goc acc gac cag cgg gat gcc gcg att cgc gac gcc gtg ctg gtg ttg gcc gcc atc gln ala thr asp arg arg asp ala ala ile arg asp ala val leu val leu ala ala ile 1021/341 gcg acc gcg gtc gtc gtc gtc gtg gtg gtg gtg acg gag gta lach thr asp arg arg asp ala ala ile 1051/351 gcg acc gcg gtc gtc gtc gtc gtg gtg gtg gtg g	001/201				
say lie als git gin val lie thr asp thr thr glu als val thr lys ser val gln ser 991/331 cag gec acc gac egg egg egg egg egg egg egg egg egg eg				931/311	
991/321 cag gec acc gac cgg cgg gat gec geg att cgc gac gtc gtg gtg gtg gec acc atc gln ala thr asp arg arg asp ala ala ile arg asp ala val leu val leu ala ala ile 1021/341 gcg acc gcg atc gtc gtc gtg ttg gtg gtg gcg cac gtc gtc ggg ccg atg cgg gta ala thr ala ile val val val leu val val ala arg thr leu val gly pro met arg val 1111/371 ctg cgt gat ggg gcg ctc aag gtt gct cat ala fir arg sap ala val gly pro met arg val 1111/371 ctg cgt gat ggg gcg ctc aag gtt gct cat ala fir arg leu arg app gly ala leu lys val ala his thr asp leu asp gly glu ile ala ala val 1171/391 cgc gcc ggc gac gac gac cat cc gac gac cca cac gac gtg gtg gtg arg ala gly app pro ile pro glu pro leu ala val tyr thr thr glu glu ile gly 1201/401 cag gtc ggc gtc gac gac gac ga gtc gac gac gtc acc acc gag gcc ctg gtc gac gac gtg leu ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu leu ala gly glu glu ile gly 1221/411 acg cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag att ttt gag acc att gcg gcg gag gac gtc gac gtc gac gtc gtc gac gag att ttt gag acc att gcg gcg gag gac gtc fac gac gac gtt gtc gac acc gag gac gac gac gac gac gac ga	ash ile ala glu c	ag gtg atc	acc gac acc	acc gag gcg gtg a	cg aag tcg gtg caa agc
1021/341 gcg acc gcg atc gtc gtc gtg ttg gtg gtg gcg acc gcg atc gtc gtc gtg ttg gtg gtg ala ara ara ara ara ara ara ara ara ara	961/321			991/331	
1021/341 gcg acc gcg atc gtc gtc gtg ttg gtg gtg gcg acc gcg atc gtc gtc gtg ttg gtg gtg ala ara ara ara ara ara ara ara ara ara	cag gcc acc gac c	gg cgg gat	gcc gcg att	cgc gac gcc gtg c	tg gtg ttg gcc gcc atc
losi/351 gcg acc gcg atc gtc gtc gtg ttg gtg gtg gcg cac acg ctg gtc ggg ccg atg cgg gta ala thr ala ile val val val leu val val ala arg thr leu val gly pro met arg val 1081/361 ctg cgt gat ggg gcg ctc aag gtt gct cat acc gat ctc gac ggc gag atc gcg gcg gtc leu arg asp gly ala leu lys val ala his thr asp leu asp gly glu ile ala ala val 1111/391 cgc gcc ggc gac gac gac ccc gac ccc gag cca ctg gcg gtg tac acc acc gag gaa atc ggt arg ala gly asp glu pro ile pro glu pro leu ala val tyr thr thr glu glu ile gly 1201/401 cag gtc gcg cat gcg gtc gac gag ctg cac acc ccg gc ctg ttg ctg gcc ggc gac glu val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu leu ala gly glu glu 1261/421 acg cgg ttg cga ctg gtc gac gag att ttg gtg gcc ctg ttg gcc ggc gag gaa glu val ala his ala val asp glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1321/441 ctg gtc gac cag cag ctg ttg gtc acc gat ctg gtc acc gac ctg ttg gtc gac gag gac cthr arg leu arg leu leu val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1321/451 ctg gtc gac cag cag ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gag cgc acc gt gcg ctg acc gc gcc gcc gcc ctg ttg ccg gcc gcc gc	dru ara cur asb a	rg arg asp	ala ala ile	arg asp ala val 1	eu val leu ala ala ile
1081/361 ctg cgt gat ggg gcg ctc aag gtt gct cat acc gat ctc gac ggc gag atc gcg gtg tleu arg asp gly ala leu lys val ala his thr asp leu asp gly glu ile ala ala val 1111/331. cgc gcc gcc gcc gac gac gac ccc ccc gag cca ctg gcg gcg gtc leu arg asp glu pro ile pro glu pro leu ala val tyr thr thr glu glu ile gly 1201/401 cag gtc gcc act gcg gtc gac gag ctg acc acc acc gag gca atc gcg gtn leu ala ala val arg ala ala val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu ala gly glu glu 1261/421 acg gtc gcg cat gcg ctg gtc gac gag ctg cac acc acc ggg gcc gg gag gag gln val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu ala gly glu glu 1291/431 acg cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag atg ttt gag acc atg tcg cgg cgt agc cgt tcc thr arg leu arg leu leu val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1351/451 ctg gtc gac cag cag ctg tcg gtc atc ggc gtc acc acc ctg gag cga acc gcg ctc ctc gtc gtc acc acc ctg gcc acc acc gag gag gat ccc gcc leu val asp gln gln leu ser val ile asp gln leu glu arg asn glu glu asp pro ala 1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gcc gcg cgc cgc cgc cgc cac agc gcc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1411/471 cga ctc gtg ctg gcc gtg gcc gt gt cac cac ctg gcc gcg cgc gcg ccg ctg san leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg tc ctg gcc gt gt gcc ggt gcc gcc	1021/341			1051/351	
1081/361 ctg cgt gat ggg gcg ctc aag gtt gct cat acc gat ctc gac ggc gag atc gcg gtg tleu arg asp gly ala leu lys val ala his thr asp leu asp gly glu ile ala ala val 1111/331. cgc gcc gcc gcc gac gac gac ccc ccc gag cca ctg gcg gcg gtc leu arg asp glu pro ile pro glu pro leu ala val tyr thr thr glu glu ile gly 1201/401 cag gtc gcc act gcg gtc gac gag ctg acc acc acc gag gca atc gcg gtn leu ala ala val arg ala ala val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu ala gly glu glu 1261/421 acg gtc gcg cat gcg ctg gtc gac gag ctg cac acc acc ggg gcc gg gag gag gln val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu ala gly glu glu 1291/431 acg cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag atg ttt gag acc atg tcg cgg cgt agc cgt tcc thr arg leu arg leu leu val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1351/451 ctg gtc gac cag cag ctg tcg gtc atc ggc gtc acc acc ctg gag cga acc gcg ctc ctc gtc gtc acc acc ctg gcc acc acc gag gag gat ccc gcc leu val asp gln gln leu ser val ile asp gln leu glu arg asn glu glu asp pro ala 1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gcc gcg cgc cgc cgc cgc cac agc gcc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1411/471 cga ctc gtg ctg gcc gtg gcc gt gt cac cac ctg gcc gcg cgc gcg ccg ctg san leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg tc ctg gcc gt gt gcc ggt gcc gcc	gcg acc gcg atc g	te gte gtg	ttg gtg gtg	gcg cgc acg ctg g	to ggg cog atg ogg gta
ctg cgt gat ggg gcg ctc aag gtt gct cat acc gat ctc gac ggc gag atc gcg gcg gtc leu arg asp gly ala leu lys val ala his thr asp leu asp gly glu ile ala ala val 1141/381 1171/391 cgc gcc ggc gac gag cag ccg atc ccc gag cat ggg gtg tac acc acc gag gaa atc ggg arg ala gly asp glu pro ile pro glu pro leu ala val tyr thr thr glu glu ile gly 1201/401 1231/41 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1231/411 1331/461 1341/461 1441/471 1351/451 1441/471 1351/451 1441/481 1441/481 1441/481 1441/481 1441/481 1441/481 1441/481 1441/481 1441/481 1531/55	ara cur ara ire A	al val val	leu val val	ala arg thr leu v	al gly pro met arg val
Itel arg asp gly all leu lys val ala his thr asp leu asp gly glu ile ala ala val 1141/381 cgc gcc ggc ggc gac gag ccg atc ccc gag cca ctg gcg gtg tac acc acc gag gaa atc ggt arg ala gly asp glu pro ile pro glu pro leu ala val tyr thr thr glu glu ile gly 1201/401 cag gtc gcg cat gcg gtc gac gag ctg cac acc cgg gcc ctg ttg ctg gcc ggc gag gaa gln val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu ala gly glu glu 12261/421 acg cgg ttg cga ctg gtc gac gag atg ttt gag acc atg tcg cgc ggc gag gag ath acg cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag atg ttt gag acc atg tcg cgc ctg ttc gtc gtc gac car arg leu arg leu leu val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac cac ctg gag cgc aac gag gag gat ccc gac arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 141/481 acc ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcc gag att acc ccc gg ctg acc ctg ctg gtg ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gtg tca gag gtc acc gag gac gcc gcc gcc gcc gcc gcc gc	1001/201			1111/371	
1171/391 1171/391 1171/391 1201/401 1201/401 1231/411 1231/431 1231/441 124	lou and san else	cg ctc aag	gtt gct cat	acc gat ctc gac g	gc gag atc gcg gcg gtc
cgc gcc ggc gac gag ccg atc ccc gag cca ctg gcg gtg tac acc acc gag gaa atc ggt arg ala gly asp glu pro ile pro glu pro leu ala val tyr thr thr glu glu ile gly 1201/401 cag gtc gcg cat gcg gtc gac gag ctg cac acc cgg gcc ctg ttg ctg gcc ggc gag gaa gln val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu leu ala gly glu glu 1261/421 acg cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag atg ttt gag acc atg tcg cgc ggc ggt gag gaa gln val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu leu ala gly glu glu 1291/431 acg cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag atg ttt gag acc atg tcg cgg cgg tag ccg ttc thr arg leu arg leu leu val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1321/441 cga ctc gac cag cag ctg tcg gtc acc aca ctg gag cgc aac gag gag gat ccc gcc leu val asp gln gln leu ser val ile asp gln leu glu arg asn glu glu asp pro ala 1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gcc ccg gcc ccg gcc gcg aac agc gcc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1441/481 acc ctg tg tg tg gcc ggt gcc ggt gcc gag att acc ctg gac cac cgc gcc gcc gc gc gc gc gcc ctg ttrand acc ctg tgc ctg gtg ccg gtg ccg ctg ttrand acc ctg tgc ctg gtg ctg gcc gcc gtg ccg ctg ser thr val lleu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tca gag gcc gcc gcc gcc gcc gcc gcc gcc g	11/1/201	ra reu rys	val ala his	thr asp leu asp g	ly glu ile ala ala val
1201/401 cag gtc gcg cat gcg gtc gac gag ctg cac acc gcg gcc ctg ttg ctg gcc ggc gag gaa gln val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu leu ala gly glu glu 1261/421 acg cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag atg ttt gag acc atg tcg cgg cgg tag cgt tcc thr arg leu arg leu leu val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1321/441 ttg gtc gac cag cag ctg tcg gtc acc gac caa ctg gag cgc aac gag gag gat ccc gcc leu val asp gln leu ser val ile asp gln leu glu arg asn glu glu asp pro ala 1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac cac ctg gcc gcc gcc gc aac agc gcc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1441/481 acc ctg ctg gtg ctg gcc gtg gcc gag att acc gct gcc gcc gcc gcg gcc gcg gcc gcc g		20 000 250		11/1/391	
cag gtc gcg cat gcg gtc gac gag ctg cac ac ccgg gcc ctg ttg ctg gcc ggc gag gaa gln val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu leu ala gly glu glu 1261/421 acg cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag atg ttt gag acc atg tcg cgg cgt agc cgt tcc thr arg leu arg leu leu val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1321/441 ctg gtc gac cag cag ctg tcg gtc atc gac caa ctg gag cgc aac gag gag gat ccc gcc leu val asp gln leu ser val ile asp gln leu glu arg asn glu glu asp pro ala 1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gcc gcg cgg cgc agc agc agc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1441/481 acc ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcg cag att acc ctg gcc gcc gag ccg gag ccg gc gas nec ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gtg tca gac gcg gcg gcg gcg gcg cag att ccc gcc gr cac gc gcg gtg gcg car thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1561/521 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc gcg cag gcg gcg gcg gt gcg gtc att cat ctg ccc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1621/541 gag ctg atc gac acc gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc acc gc gtt gcc gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1631/561 gca atc ggc agc ga gac gat gtt ctg ctg ctg cac acc acc acc gtt cgg gtt gcc gcc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1771/591 gat gcc gat cgg cac act ggc gat gcc aat atg cgg cgg ggt gat ccc ga acc acc acc acc acc acc acc acc	ard ala div ash d	lu pro ile	are all are	ctg gcg gtg tac a	cc acc gag gaa atc ggt
cag gtc gcg cat gcg gtc gac gag ctg cac acc cgg gcc ctg ttg ctg gcc gag gaa gln val ala his ala val asp glu leu his thr arg ala leu leu leu ala gly glu glu 1261/421 1291/431 1301/441 1351/451 1351/451 1351/451 1411/471 1351/451 1411/471 1351/451 1411/471 1411/471 1411/471 1411/471 1411/471 1411/471 1411/481 1411/481 1411/491 141 1411/491 1411/	1201/401	ra bro rre	bro din bro	Ten ara sar tar t	hr thr glu glu ile gly
1261/421 acg cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag atg ttt gag acc atg tcg cgg cgt agc cgt tcc thr arg leu arg leu leu val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1321/441 1351/451 1351/451 1351/461 1361/461 1371/491 1371/491 1371/491 1371/491 1371/501		ca atc asc	gag ctg cac	1231/411	***
1291/431 acg egg ttg ega ctg ctg gtc aac gag atg ttt gag acc atg teg egg egt age egt tec thr arg leu arg leu leu val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1321/441 ctg gtc gac cag cag ctg teg gtc atc gac caa ctg gag egc aac gag gag gat eec gec leu val asp gln gln leu ser val ile asp gln leu glu arg asn glu glu asp pro ala 1381/461 cga ctc gac agc ett ttc egg etc gat cac etg gec egc egg etg egc egc aac agc gec arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1441/481 1471/491 ac etg etg gtg etg gec ggt geg eag att acc egt gac eac ege gag eeg gtg eeg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tea gag gtc gag gtc gag gtc gac atc geg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1561/521 agg gta ecc gac tgt geg gta gtc ggc gca gcg get ggc gtc att eat etg ecc arg val pro asp eys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1621/541 gag etg atc gac aac geg ttg egc tac tecg tea ecc gac acc acc egt ggt gec glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala 1681/561 gca atc ggc agc gag gag gcc aat atg egg ctg etg egc gat etg egc gtg gec gtg ggt gag gtc acc glu gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1771/591 gat gcc gat egg egg atg gcc aat atg egg egg egg egg egg ggt gag gtc acc eeg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/661 agt gcc egg eac atg ggt etg ttc gtc gac egg egg egg ggt gag gtc acc eeg gat agt gcc egg eac atg egg eac atg egg egg egg egg egg egg egg egg egg e	qln val ala his a	la val asp	alu leu his	thr arg ala lou l	cy ccg gcc ggc gag gaa
acg cgg ttg cga ctg ctg gtc aac gag atg ttt gag acc atg tcg cgg cgt agc cgt tcc thr arg leu arg leu leu val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1321/441 ctg gtc gac cag cag ctg tcg gtc atc gac caa ctg gag cgc aac gag gag gat ccc gcc leu val asp gln gln leu ser val ile asp gln leu glu arg asn glu glu asp pro ala 1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gcc cgg ctg cgc cgc cgg ctg cgc aac agc gcc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1441/481 aac ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcg cag att acc cgt gac cac cgc gag ccg gtg ccg ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gtg tca gag gac tat cgc gg gtg gc gar thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1651/521 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gcg gcg gcg gcg gcg gcg gc	1261/421		gaa 200 m25	1291/431	eu ieu ara gry gru gru
chi arg let arg let let val asn glu met phe glu thr met ser arg arg ser arg ser 1321/441 ctg gtc gac cag cag ctg tcg gtc atc gac caa ctg gag cgc aac gag gag gat ccc gcc leu val asp gln gln leu ser val ile asp gln leu glu arg asn glu glu asp pro ala 1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gcc gcc gcg ctg cgc cac aac agc gcc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1411/471 aac ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcg cag att acc cgt gac cac cgc gag ccg gtg ccg ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tca gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1561/521 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gct att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1681/561 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc acc acc gtt cgg gtt gcc gcu glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1681/581 gca atc ggc agc gat ggc gat gtc ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg gt gac atc arg val pro ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1711/581 gat gcc gat cgg cac atc ggc gcc gat atc gcg gcc ggt gag gtc acc ccg gat acc acc acc ccg gat acc acc acc acc ggc gcc gcc glu leu gly ser yal leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1711/581 gat gcc gat cgc cac atc gcc gcc gat acc acc gcc gcc gat acc acc acc ccg gat acc acc ccg gat acc acc acc acc ccg gat acc acc ccg gat acc acc acc acc ccg gat acc acc acc acc acc acc acc acc acc a	acg cgg ttg cga c	tg ctg gtc	aac gag atg	ttt gag acc atg t	Ca caa cat aac cat too
tctg gtc gac cag cag ctg tcg gtc atc gac caa cag gag gag gat ccc gcc leu val asp gln gln leu ser val ile asp gln leu glu arg asn glu glu asp pro ala 1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gcc gcc cgg ctg cgc aac agc gcc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1441/481 acc ctg ctg gtg gtg gtg gtg gtg gag att acc ctg gac cac cgc gag ccg gtg ccg ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tca gag gtc gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1561/521 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gcg gcg gcg gct gat cat cat ctg ctt gcg arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu ala 1621/541 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc acc gc gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1681/561 gca atc ggc agc gat gcc at tcg ctg ctg acc ccg gt ggc gt atc ccg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cac atg gcc gat gtc gtg gtg ctg ctg cgc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/601 agt gcc cgg cac atg ggc cac atg ggc cgg ctg gcc gct ggc gcc gct gat acc ccg gat asp and asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/601 agt gcc cgg cac atg ggc cac atg gcc cgc ctg ggc cgc cgc ggt gag gtc acc ccg gat agt gcc cac acc ggc cgg ccg ccg gcc ggt gag gtc acc ccg gat agt gcc ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg c	thr arg leu arg 1	eu leu val	asn glu met	phe glu thr met s	er ard ard ser ard ser
1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gcc gcc cgg ctg cgc cgc aac agc gcc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1441/481 aac ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcg cag att acc cgt gac cac cgc gag ccg gtg ccg ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcg gtg tca gag gcc gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1561/521 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1621/541 gag ctg atc gac acc gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc acc gct gtt cgc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala leu arg tyr ser ser glu leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cag atg gcc aat atg cgg ctg cgc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc ttc gta gcc ggc ggt ggc gar gar arg arg ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gcc ggc ggt ggc gar gar arg arg and and gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gcc ggc ggt ggc gar gar arg arg and acc acc ccg gar ggc cgg ctg ggc ggc ggc ggc ggc ggc ggc	1251/441			1351/451	
1381/461 cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gcc gcc cgg ctg cgc cgc aac agc gcc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1441/481 aac ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcg cag att acc cgt gac cac cgc gag ccg gtg ccg ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcg gtg tca gag gcc gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1561/521 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1621/541 gag ctg atc gac acc gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc acc gct gtt cgc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala leu arg tyr ser ser glu leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cag atg gcc aat atg cgg ctg cgc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc ttc gta gcc ggc ggt ggc gar gar arg arg ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gcc ggc ggt ggc gar gar arg arg and and gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gcc ggc ggt ggc gar gar arg arg and acc acc ccg gar ggc cgg ctg ggc ggc ggc ggc ggc ggc ggc	ctg gtc gac cag c	ag ctg tcg	gtc atc gac	caa ctg gag cgc a	ac gag gag gat ccc gcc
cga ctc gac agc ctt ttc cgg ctc gat cac ctg gcc cgg ctg cgc cag aac agc gcc arg leu asp ser leu phe arg leu asp his leu ala ala arg leu arg arg asn ser ala 1441/481 aac ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcg cag att acc cgt gac cac cgc gag ccg gtg ccg ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tca gag gtc gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1561/521 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1651/541 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc acc cc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala leifeli/561 gca atc ggc agc gad ggc agt gtt ctg cgc atc tcg gat tcc ggat tcc ggc ctg ggc gt gat cc ga acc acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg cgg ctg cgg ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg cga tag ccc acc gat cgg ctg cgg ctg cgg ctg cga tcg cgg ctg cgg ctg cga tcg cgg ctg cgg ctg cgg ctg cgg ctg cgg ctg cac acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg ggc cac atg gcc gat cgg ctg cac ccc ccg gat asp cac acc ccg gat cacc ccg gat asp cac acc ccg gat cgg ctg cgg ctg cgg ctg cgg cgg cgg cg	Ten var asb dru d	ln leu ser	val ile asp	gln leu glu arg a	sn glu glu asp pro ala
1441/481 acc ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcg cag att acc cgt gac cac cgc gag ccg gtg ccg ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tca gag gtc gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1591/531 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1621/541 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccc gat ggt ggc gtc atc acc gtt ggc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala leu ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg cgg gcc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttg gcg cgg ctg gtg gcc gat gag gcc and acc acc ggt ggt gag gtc acc ccg gat agt gcc cgg cgg cgg cgg cgg cgg cgg cgg c	1201/401			1411/471	
aac ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcg cag att acc cgt gac cac cgc gag ccg gtg ccg ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tca gag gtc gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1561/521 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1621/541 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1681/561 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg cgg ctg ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg ggt ctg tcg gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag ctg ccg gat agc gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat agc gcc cgg ccg cac atg ggc cgg ctg ggc ggt gag gtc acc ccg gat agc gcc cgg ccg cac atg ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg ggt ctg tcg gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg	cga ctc gac age c	tt ttc cgg	ctc gat cac	ctg gcc gcc cgg c	tg cgc cgc aac agc gcc
aac ctg ctg gtg ctg gcc ggt gcg cag att acc cgt gac cac cgc gag ccg gtg ccg ctg asn leu leu val leu ala gly ala gln ile thr arg asp his arg glu pro val pro leu 1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tca gag gtc gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1561/521 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1621/541 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1711/571 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg gcc acc atg ggt ctg cgc ggc ggt gag ctg acc ccg gat agg gcc ccg gat ggc ggt gag gtc acc ccg gat agg gcc cgg cac atg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat agg gcc ccg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg gcc gat ctg gcc ggc cgg ctg cgg cac arg ccg cgg cac atg ccg cac atg ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg ccg cac atg ccg cac atg ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg ccg cac atg ccg cac atg ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg	1441/483	eu pne arg	leu asp his	leu ala ala arg l	eu arg arg asn ser ala
1501/501 tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tca gag gtc gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1591/531 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1651/551 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1711/571 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atc acc acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg ggc ggc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag ctg cac acc acc ccg gat agc gac ggc ggc ggc ggc ggc ggc ggc ggc		ta aca aat		14/1/491	
tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tca gag gtc gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1591/531 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1651/551 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1711/571 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg cgg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gcc ggc ggc ggt gag ctg gcc ggc ggt gag ctg gcc ggc ggt gag gcc ggc ggc ggc ggc ggc ggc ggc ggc	asn leu leu val le	en ala alv	geg cag att	acc cgt gac cac c	ge gag eeg gtg eeg etg
tca acc gtg atc agc gcc gcc gtg tca gag gtc gag gac tat cgc cgc gtc gac atc gcg ser thr val ile ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1591/531 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gcg gcg gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1621/541 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1711/571 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg ctg ctg ctg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1771/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg ggc ggc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag ctg cac arg cac acc acc ccg gat ggc cgg ctg gag ctg cac acc ccg gat agt gcc cgg ccg cac atg ggc cgg ctg cgg ctg gag ctg cac acc ccg gat agt gcc cgg ccg cac atg ggc cgg ctg cgg ctg gag ctg cac acc ccg gat agt gcc cgg ccg cac atg ggc cgg ccg ccg cac atg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg c	1501/501	ca ara gry	ara din iie	1521/511	rg giu pro val pro leu
ser thr val lie ser ala ala val ser glu val glu asp tyr arg arg val asp ile ala 1561/521 agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1651/541 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1711/571 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag ctg cac acc acc ggt ggc ggt gag gtc acc ccg gat agt gcc cgg ccg cgg cac atg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611		ac acc acc	gtg tca gag	ote dad dae tat o	77 070 0to
agg gta ccc gac tgt gcg gta gtc ggc gca gcg gct ggt ggc gtc att cat ctg ctt gcc arg val pro asp cys ala val val gly ala ala ala gly gly val ile his leu leu ala 1621/541 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1711/571 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1771/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag ctg cac acc acc ggt ggc ggc ggc ggc ggc ggc ggc ggc g	ser thr val ile s	er ala ala	val ser glu	val olu asp tur a	ra ara val ace ile ale
1621/541 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1711/571 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag ctg gcc ggc ggt gag gcc acc acc ccg gat agt gcc cgg cac atg gcc cgg ccg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat agt gcc cgg ccg cac atg gcc cgg cac atg cac ccg gat agt gcc cgg cac atg gcc cgg cac atg gcc cgg cac atg cac ccg cac atg gcc cgg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg gcc cgg cac atg cac ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg cac cac ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg ccg cac atg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg c	1201/251			1591/531	
1621/541 gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1711/571 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag ctg gcc ggc ggt gag gcc acc acc ccg gat agt gcc cgg cac atg gcc cgg ccg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat agt gcc cgg ccg cac atg gcc cgg cac atg cac ccg gat agt gcc cgg cac atg gcc cgg cac atg gcc cgg cac atg cac ccg cac atg gcc cgg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg gcc cgg cac atg cac ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg cac cac ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg cac atg gcc cgg cac atg ccg ccg cac atg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg ccg c	agg gta ccc gac to	gt gcg gta	gtc ggc gca	gca act aat aac a	to att cat ctg ctt gec
gag ctg atc gac aac gcg ttg cgc tac tcg tca ccg acc aca ccc gtt cgg gtt gcc gcc glu leu ile asp asn ala leu arg tyr ser ser pro thr thr pro val arg val ala ala 1711/571 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag ctg cac arg cac cgg cgg cgg cgg cgg cac arg cac ccg gat agt gcc cgg cac atg ggc cgg ctg ggc ggt gag ctg cac ccg gat agt gcc cgg cac atg ggc cgg ctg cgg ctg cgg ctg cgg cac arg cac ccg gat agt gcc cgg cac atg ggc cgg ctg cgg ctg cgg ctg cac cac ccc gat cgc cgg ctg cac atg cac ccg cac atg ggc cgg ctg cgg ctg cgg ctg cac cac ccc gat cgc cgg ctg cac atg cgc cgg ctg cac cac ccc gat cgc cgg ctg cac atg cac cac ccc gtt cgc cgc cgc cgc cgc cgc cgc cg	arg val pro asp c	ys ala val	val gly ala	ala ala gly gly v	al ile his leu leu ala
1681/561 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag cac arg asp and agc ggc cgg cac atg ggc cgg cac atg ggc cgg cac atg ggc cgg cac atg ggc cgg ctg gag ctg gag ctg gag cac arg and agc cag ctg ggc ggt gag ctg cac arg and agc cag ctg ggc ggc cgg cac arg cac arg and agc cag ctg ggc ggc ggt gag ctg cac arg cac arg and agc cag ctg ggc ggc ggc ggc cac arg ggc cac atg atg gcc atg	1621/541			1651/551	
1681/561 gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag cac arg asp and agc ggc cgg cac atg ggc cgg cac atg ggc cgg cac atg ggc cgg cac atg ggc cgg ctg gag ctg gag ctg gag cac arg and agc cag ctg ggc ggt gag ctg cac arg and agc cag ctg ggc ggc cgg cac arg cac arg and agc cag ctg ggc ggc ggt gag ctg cac arg cac arg and agc cag ctg ggc ggc ggc ggc cac arg ggc cac atg atg gcc atg	gag ctg atc gac a	ac gcg ttg	cgc tac tcg	tca ccg acc aca c	cc att caa att acc acc
gca atc ggc agc gaa ggc agt gtt ctg ctg cga atc tcg gat tcc ggc ctg ggc atg acc ala ile gly ser glu gly ser val leu leu arg ile ser asp ser gly leu gly met thr 1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg cgg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt gag cac arg asp and agc ggc cgg ctg ggc ggt gag ctg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat agc cgg ccg cgg cac atg ggc cgg ctg ggc ggc ggc ggc ggc ggc g	gru reu rre asp a	sn ala leu	arg tyr ser	ser pro thr thr p	ro val arg val ala ala
1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg cgg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt ggg cac atg ggc agg cgg cgg cgg cgg cgg cgg cgg cg	1001/201			1711/571	
1741/581 gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg cgg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg ggc ggt ggg cac atg ggc agg cgg cgg cgg cgg cgg cgg cgg cg	gca atc ggc agc g	aa ggc agt	gtt ctg ctg	cga atc tcg gat t	cc ggc ctg ggc atg acc
gat gcc gat cgg cgg atg gcc aat atg cgg ctg cgg gcc ggc ggt gag gtc acc ccg gat asp ala asp arg arg met ala asn met arg leu arg ala gly gly glu val thr pro asp 1801/601 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gcc ggc cgg ctg gcc ggt ggg cac arg ca	ara rie gry ser g.	ru gry ser	val leu leu	arg ile ser asp s	er gly leu gly met thr
1801/601 1831/611 agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg gcc ggt ggg cac atg ggc cgg ctg gcc ggt ggc ggt ggg cgg c	1141/201			1771/591	
agt gcc cgg cac atg ggt ctg ttc gta gtc ggc cgg ctg gcc ggt ggg cac atg	asp ala asp arm =	ra met ala	aar arg cgg	era caa acc aac a	gt gag gtc acc ccg gat
agt goo egg cac atg ggt etg tte gta gte gge egg etg gge ggt ggg egg egg egg	1801/601	ra mer ara	asii met arg	Ten arg ara gly g	Ty glu val thr pro asp
ser ala arg his met gly leu phe val val gly arg leu ala gly arg his gly ile arg		ta aat ctr	tto ata ato	TO31/011	
s and say are the true gry and red and gry arg his gly ile arg	ser ala arg his me	et glv len	phe val val	gly are less als -	gr egg cac ggc atc cga
	•	J.,3u		and red are d	Ty and use gry sie and

SEQ ID N° 21F (suite 1)

FIGURE 21F (suite 1)



1861/621	1891/631
	cag ggc acc ggc acc acc gcc gag gtc tac
val gly leu arg gly pro val thr gly glu	gln gly thr gly thr thr ala glu val tyr
1921/641	1951/651
ctg ccg cta gcc gtg ctc gag ggg acg gcc	cca gcg cag ccg cca aag ccg cgg gta ttt
	pro ala gln pro pro lys pro arg val phe
1981/661	2011/671
gcg atc aag ccg ccg tgt cct gaa ccc gcg	gcg gcc gat ccg acg gac gtt ccc gcc gcc
2041/681	ala ala asp pro thr asp val pro ala ala 2071/691
	ccg cgc cgt acc ccg ggg tcc agt ggc atc
ile gly pro leu pro pro val the leu leu	pro arg arg thr pro gly ser ser gly ile
2101/701	2131/711
·	cgg cgg cgc gag ctg aaa aca ccc tgg tgg
ala asp val pro ala gln pro met gln gln	arg arg glu leu lys thr pro trp trp
2161/721	2191/731
gag gat agg ttt caa cag gag ccc aaa caa	ccg ccc gca cca gaa ccg cga ccg gcg ccg
glu asp arg phe gln gln glu pro lys gln	pro pro ala pro glu pro arg pro ala pro
2221/741	2251/751
ccg ccc gcc aaa ccc gcg cca ccg gcg ggc	ccg gtt gat gac gac gtc atc tac cgg cgg
pro pro ala lys pro ala pro pro ala gly	pro val asp asp asp val ile tyr arg arg
2281/761	2311/771 gag ctg gcc cac agc ccc gat ctg gac tgg
met leu ser glu met val gly asp pro his	glu leu ala his ser pro asp leu asp trp
2341/781	2371/791
aag tog gtg tgg gac cac ggc tgg tog gcg	gcc gcc gag gcc gcg gac aag ccc gtg cag
lys ser val trp asp his gly trp ser ala	ala ala glu ala ala asp lys pro val gln
2401/801	2431/811
tee ege acg gae tae gge etg eeg gtg ege	gaa ccc ggg gcc cgg tta gtg ccg ggg gcg
ser arg thr asp tyr gly leu pro val arg	glu pro gly ala arg leu val pro gly ala
2461/821	2491/831
gcg gtg cct gag gga ccc gat cgg gag cat	ccg ggt gca gcg cta gca tcc aac ggc gga
2521/841	pro gly ala ala leu ala ser asn gly gly
	2551/851
leu his pro alv ara ala pro ara his ala	gct gcg gta cgc gac ccc gac gcg gtt cgt
2581/861	ala ala val arg asp pro asp ala val arg 2611/871
	cgc acc ggg cgg tcg cat gcc cgc gag agc
ala ser ile ser ser his phe gly gly val	arg thr gly arg ser his ala arg glu ser
2641/881	5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5
agt cag gga ccc aat cag caa tga	
ser gln gly pro asn gln gln OPA	

SEQ ID N° 21F (suite 2)

FIGURE 21F (suite 2)

25.

. ...

.

87/185

31/11 CTA CGA CAA GGC AAA GGA GCA CAG GGT GAA GCG TGG ACT GAC GGT CGC GGT AGC CGG AGC leu arg gln gly lys gly ala gln gly glu ala trp thr asp gly arg gly ser arg ser 91/31 CGC CAT TCT GGT CGC AGG TCT TTC CGG ATG TTC AAG CAA CAA GTC GAC TAC AGG AAG CGG arg his ser gly arg arg ser phe arg met phe lys gln gln val asp tyr arg lys arg 121/41 151/51 OPA asp his asp arg gly arg his asp gly lys pro arg arg arg ile arg ala glu gly 211/71 CGT CAT CGA CGG TAA GGA CCA GAA CGT CAC CGG GTC TGT GGT GTG CAC AAC CGC GGC CGG arg his arg arg OCH gly pro glu arg his arg val cys gly val his asn arg gly arg 241/81 271/91 CAA TGT CAA CAT CGC GAT CGG CGG GGC GGC CGG CAT TGC CGC CGT GCT CAC CGA CGG gln cys gln his arg asp arg arg gly gly asp arg his cys arg arg ala his arg arg 301/101 331/111 CAA CCC TCC GGA GGT GAA GTC CGT TGG GCT CGG TAA CGT CAA CGG CGT CAC GCT GGG ATA gln pro ser gly gly glu val arg trp ala arg OCH arg gln arg arg his ala gly ile 391/131 CAC GTC GGG CAC CGG ACA GGG TAA CGC TCG GCA ACC AAG GAC GGC AGC CAC TAC AAG ATC his val gly his arg thr gly OCH arg ser ala thr lys asp gly ser his tyr lys ile

SEQ ID N° 22A

FIGURE 22A

32/11 TAC GAC AAG GCA AAG GAG CAC AGG GTG AAG CGT GGA CTG ACG GTC GCG GTA GCC GGA GCC tyr asp lys ala lys glu his arg val lys arg gly leu thr val ala val ala gly ala 62/21 92/31 GCC ATT CTG GTC GCA GGT CTT TCC GGA TGT TCA AGC AAC AAG TCG ACT ACA GGA AGC GGT ala ile leu val ala gly leu ser gly cys ser ser asn lys ser thr thr gly ser gly 122/41 152/51 GAG ACC ACG ACC GCG GCA GGC ACG ACG GCA AGC CCC GGC GCA TCC GGG CCG AAG GTC glu thr thr thr ala ala gly thr thr ala ser pro gly ala ala ser gly pro lys val 182/61 212/71 GTC ATC GAC GGT AAG GAC CAG AAC GTC ACC GGG TCT GTG GTG TGC ACA ACC GCG GCC GGC val ile asp gly lys asp gln asn val thr gly ser val val cys thr thr ala ala gly 272/91 AAT GTC AAC ATC GCG ATC GGC GGG GCG GCG ACC GGC ATT GCC GCC GTG CTC ACC GAC GGC asn val asn ile ala ile gly gly ala ala thr gly ile ala ala val leu thr asp gly 302/101 332/111 AAC CCT CCG GAG GTG AAG TCC GTT GGG CTC GGT AAC GTC AAC GGC GTC ACG CTG GGA TAC asm pro pro glu val lys ser val gly leu gly asm val asm gly val thr leu gly tyr 362/121 392/131 ACG TCG GGC ACC GGA CAG GGT AAC GCT CGG CAA CCA AGG ACG GCA GCC ACT ACA AGA TC thr ser gly thr gly gln gly asn ala arg gln pro arg thr ala ala thr thr arg

SEQ ID N° 22B

FIGURE 22B

33/11 ACG ACA AGG CAA AGG AGC ACA GGG TGA AGC GTG GAC TGA CGG TCG CGG TAG CCG GAG CCG thr thr arg gln arg ser thr gly OPA ser val asp OPA arg ser arg AMB pro glu pro 63/21 93/31 CCA TTC TGG TCG CAG GTC TTT CCG GAT GTT CAA GCA ACA AGT CGA CTA CAG GAA GCG GTG pro phe trp ser gln val phe pro asp val gln ala thr ser arg leu gln glu ala val 123/41 153/51 arg pro arg pro arg gln ala arg arg gln ala pro ala pro his pro gly arg arg ser 183/61 213/71 TCA TCG ACG GTA AGG ACC AGA ACG TCA CCG GGT CTG TGG TGT GCA CAA CCG CGG CCG GCA ser ser thr val arg thr arg thr ser pro gly leu trp cys ala gln pro arg pro ala 243/81 273/91 ATG TCA ACA TCG CGA TCG GCG GGG CGG CGG CCG TTG CCG CCG TGC TCA CCG ACG GCA met ser thr ser arg ser ala gly arg arg pro ala leu pro pro cys ser pro thr ala 303/101 333/111 ACC CTC CGG AGG TGA AGT CCG TTG GGC TCG GTA ACG TCA ACG GCG TCA CGC TGG GAT ACA thr leu arg arg OPA ser pro leu gly ser val thr ser thr ala ser arg trp asp thr 363/121 393/131 CGT CGG GCA CCG GAC AGG GTA ACG CTC GGC AAC CAA GGA CGG CAG CCA CTA CAA GAT C arg arg ala pro asp arg val thr leu gly asn gln gly arg gln pro leu gln asp

SEQ ID N° 22C

FIGURE 22C

			31/11	
GCA CAA CCG CGG	CCG GCA AT	G TCA ACA TC	CGA TCG GCG GGG	CGG CGA CCG GCA TTG CCG
ala gln pro arg	pro ala me	t ser thr sel	arg ser ala gly	arg arg pro ala leu pro
61/21			91/31	
CCG TGC TCA CCG	ACG GCA AC	C CTC CGG AGG	TGA AGT CCG TTG	GGC TCG GTA ACG TCA ACG
pro cys ser pro	thr ala th	r leu arg arg		gly ser val thr ser thr
121/41		_	151/51	
GCG TCA CGC TGG	GAT ACA CG	T CGG GCA CC	GAC AGG GTA ACG	CCT CGG CAA CCA AGG ACG
ala ser arg trp	asp thr ar	g arg ala pro		pro arg gln pro arg thr
181/61	101 mai ai		211/71	
ala ala the the	AGA TCA CA	G GGT GAA GCC	TGG ACT GAC GGT	CGC GGT AGC CGG AGC CGC
241/81	arg ser gr	n gry gru ara	271/91	arg gly ser arg ser arg
• • •	እርር ፐርጥ ጥጥ	ר רכב מדב דדי		GAC TAC AGG AAG CGG TGA
his ser alv ara	ard ser nh	e ard met nh	. The all all mi	asp tyr arg lys arg OPA
301/101	ary ser pi	e ard mee pin	331/111	asp tyr arg lys arg OPA
	GGC AGG CA	C GAC GGC AAG		TCC GGG CCG AAG GTC GTC
asp his asp arg	gly arg hi	s asp glv lv	pro arg arg arg	ser gly pro lys val val
361/121			391/131	oor gry, pro rys var var
ATC GAC GGT AAG	GAC CAG AA	C GTC ACC GG	TCC GTG GTG TGC	ACA ACC GCG GCC GGC AAT
ile asp gly lys	asp gln as	n val thr gly	ser val val cys	thr thr ala ala gly asn
421/141			451/151	
GTC AAC ATC GCG	ATC GGC GG	G GCG GCG AC	GGC ATT GCC GCC	GTG CTC ACC GAC GGC AAC
val asn ile ala	ile gly gl	y ala ala th	gly ile ala ala	val leu thr asp gly asn
481/161			511/171	
CCT CCG GAG GTG	AAG TCC GT	T GGG CTC GG	AAC GTC AAC GGC	GTC ACG CTG GGA TAC ACG
pro pro glu val	lys ser va	l gly leu gl		val thr leu gly tyr thr
541/181			571/191	
TCG GGC ACC GGA	CAG GGT AA	C ecc TCG GC	ACC AAG GAC GGC	AGC CAC TAC AAG ATC
ser gry tur gry	dru dra sa	n ala ser ala	thr lys asp gly	ser his tyr lys ile

SEQ ID N° 23A



32/11 CAC AAC CGC GGC CGG CAA TGT CAA CAT CGC GAT CGG CGG GGC GGC GAC CGG CAT TGC CGC his asn arg gly arg gln cys gln his arg asp arg gly gly asp arg his cys arg 62/21 92/31 CGT GCT CAC CGA CGG CAA CCC TCC GGA GGT GAA GTC CGT TGG GCT CGG TAA CGT CAA CGG arg ala his arg arg gln pro ser gly gly glu val arg trp ala arg OCH arg gln arg 122/41 152/51 CGT CAC GCT GGG ATA CAC GTC GGG CAC CGG ACA GGG TAA CGC CTC GGC AAC CAA GGA CGG arg his ala gly ile his val gly his arg thr gly OCH arg leu gly asn gln gly arg 182/61 212/71 CAG CCA CTA CAA GAT CAC AGG GTG AAG CGT GGA CTG ACG GTC GCG GTA GCC GGA GCC GCC gln pro leu gln asp his arg val lys arg gly leu thr val ala val ala gly ala ala 242/81 272/91 ATT CTG GTC GCA GGT CTT TCC GGA TGT TCA AGC AAC AAG TCG ACT ACA GGA AGC GGT GAG ile leu val ala gly leu ser gly cys ser ser asn lys ser thr thr gly ser gly glu 302/101 332/111 ACC ACG ACC GCG GCA GGC ACG ACG GCA AGC CCC GGC GCT CCG GGC CGA AGG TCG TCA thr thr thr ala ala gly thr thr ala ser pro gly ala ala pro gly arg arg ser ser 362/121 392/131 TCG ACG GTA AGG ACC AGA ACG TCA CCG GCT CCG TGG TGT GCA CAA CCG CGG CCG GCA ATG ser thr val arg thr arg thr ser pro ala pro trp cys ala gln pro arg pro ala met 452/151 TCA ACA TCG CGA TCG GCG GGG CGG CGA CCG GCA TTG CCG CCG TGC TCA CCG ACG GCA ACC ser thr ser arg ser ala gly arg arg pro ala leu pro pro cys ser pro thr ala thr 482/161 512/171 CTC CGG AGG TGA AGT CCG TTG GGC TCG GTA ACG TCA ACG GCG TCA CGC TGG GAT ACA CGT leu arg arg OPA ser pro leu gly ser val thr ser thr ala ser arg trp asp thr arg 542/181 . 572/191 CGG GCA CCG GAC AGG GTA ACG CCT CGG CAA CCA AGG ACG GCA GCC ACT ACA AGA TC arg ala pro asp arg val thr pro arg gln pro arg thr ala ala thr thr arg

SEQ ID N° 23B

FIGURE 23B

33/11 ACA ACC GCG GCC GGC AAT GTC AAC ATC GCG ATC GGC GGG GCG GCG ACC GGC ATT GCC GCC thr thr ala ala gly asn val asn ile ala ile gly gly ala ala thr gly ile ala ala 63/21 93/31 GTG CTC ACC GAC GGC AAC CCT CCG GAG GTG AAG TCC GTT GGG CTC GGT AAC GTC AAC GGC val leu thr asp gly asn pro pro glu val lys ser val gly leu gly asn val asn gly 153/51 GTC ACG CTG GGA TAC ACG TCG GGC ACC GGA CAG GGT AAC GCC TCG GCA ACC AAG GAC GGC val thr leu gly tyr thr ser gly thr gly gln gly asn ala ser ala thr lys asp gly 183/61 213/71 AGC CAC TAC AAG ATC ACA GGG TGA AGC GTG GAC TGA CGG TCG CGG TAG CCG CAG CCG CCA ser his tyr lys ile thr gly OPA ser val asp OPA arg ser arg AMB pro glu pro pro 273/91 TTC TGG TCG CAG GTC TTT CCG GAT GTT CAA GCA ACA AGT CGA CTA CAG GAA GCG GTG AGA phe trp ser gln val phe pro asp val gln ala thr ser arg leu gln glu ala val arg 303/101 333/111 CCA CGA CCG CGG CAG GCA CGG CAA GCC CCG GCG CCC CGG GCC GAA GGT CGT CAT pro arg pro arg gln ala arg arg gln ala pro ala pro leu arg ala glu gly arg his 363/121 393/131 CGA CGG TAA GGA CCA GAA CGT CAC CGG CTC CGT GGT GTG CAC AAC CGC GGC CGG CAA TGT arg arg OCH gly pro glu arg his arg leu arg gly val his asn arg gly arg gln cys 423/141 453/151 CAA CAT CGC GAT CGG CGG GGC GAC CGG CAT TGC CGC CGT GCT CAC CGA CGG CAA CCC gln his arg asp arg gly gly asp arg his cys arg arg ala his arg arg gln pro 483/161 513/171 TCC GGA GGT GAA GTC CGT TGG GCT CGG TAA CGT CAA CGG CGT CAC GCT GGG ATA CAC GTC ser gly gly glu val arg trp ala arg OCH arg gln arg arg his ala gly ile his val 543/181 573/191 GGG CAC CGG ACA GGG TAA CGC CTC GGC AAC CAA GGA CGG CAG CCA CTA CAA GAT C gly his arg thr gly OCH arg leu gly asn gln gly arg gln pro leu gln asp

SEQ ID N° 23C

FIGURE 23C

20



91/185

31/11 CTA ACG ACA GGC AAA GGA GCA CAG GGT GAA GCG TGG ACT GAC GGT CGC GGT AGC CGG AGC leu thr thr gly lys gly ala gln gly glu ala trp thr asp gly arg gly ser arg ser 61/21 91/31 CGC CAT TCT GGT CGC AGG TCT TTC CGG ATG TTC AAG CAA CAA GTC GAC TAC AGG AAG CGG arg his ser gly arg arg ser phe arg met phe lys gln gln val asp tyr arg lys arg 121/41 151/51 OPA asp his asp arg gly arg his asp gly lys pro arg arg arg ser gly pro lys val 181/61 211/71 GTC ATC GAC GGT AAG GAC CAG AAC GTC ACC GGC TCC GTG GTG TGC ACA ACC GCG GCC GGC val ile asp gly lys asp gln asn val thr gly ser val val cys thr thr ala ala gly 241/81 271/91 AAT GTC AAC ATC GCG ATC GGC GGG GCG GCG ACC GGC ATT GCC GCC GTG CTC ACC GAC GGC asn val asn ile ala ile gly gly ala ala thr gly ile ala ala val leu thr asp gly 301/101 331/111 AAC CCT CCG GAG GTG AAG TCC GTT GGG CTC GGT AAC GTC AAC GGC GTC ACG CTG GGA TAC asn pro pro glu val lys ser val gly leu gly asn val asn gly val thr leu gly tyr 361/121 391/131 ACG TCG GGC ACC GGA CAG GGT AAC GCC TCG GCA ACC AAG GAC GGC AGC CAC TAC AAG ATC thr ser gly thr gly gln gly asn ala ser ala thr lys asp gly ser his tyr lys ile

SEQ ID N° 24A

FIGURE 24A

32/11 TAA CGA CAG GCA AAG GAG CAC AGG GTG AAG CGT GGA CTG ACG GTC GCG GTA GCC GGA GCC OCH arg gln ala lys glu his arg val lys arg gly leu thr val ala val ala gly ala 92/31 GCC ATT CTG GTC GCA GGT CTT TCC GGA TGT TCA AGC AAC AAG TCG ACT ACA GGA AGC GGT ala ile leu val ala gly leu ser gly cys ser ser asn lys ser thr thr gly ser gly 152/51 glu thr thr thr ala ala gly thr thr ala ser pro gly ala ala pro gly arg arg ser 182/61 212/71 TCA TCG ACG GTA AGG ACC AGA ACG TCA CCG GCT CCG TGG TGT GCA CAA CCG CGG CCG GCA ser ser thr val arg thr arg thr ser pro ala pro trp cys ala gln pro arg pro ala 242/81 272/91 ATG TCA ACA TCG CGA TCG GCG GGG CGG CGA CCG GCA TTG CCG CCG TGC TCA CCG ACG GCA met ser thr ser arg ser ala gly arg arg pro ala leu pro pro cys ser pro thr ala 302/101 332/111 ACC CTC CGG AGG TGA AGT CCG TTG GGC TCG GTA ACG TCA ACG GCG TCA CGC TGG GAT ACA thr leu arg arg OPA ser pro leu gly ser val thr ser thr ala ser arg trp asp the 362/121 392/131 CGT CGG GCA CCG GAC AGG GTA ACG CCT CGG CAA CCA AGG ACG GCA GCC ACT ACA AGA TC arg arg ala pro asp arg val thr pro arg gln pro arg thr ala ala thr thr arg

SEQ ID N° 24B

FIGURE 24B

33/11

AAC GAC AGG CAA AGG AGC ACA GGG TGA AGC GTG GAC TGA CGG TCG CGG TAG CCG GAG CCG asn asp arg gln arg ser thr gly OPA ser val asp OPA arg ser arg AMB pro glu pro 63/21 93/31 CCA TTC TGG TCG CAG GTC TTT CCG GAT GTT CAA GCA ACA AGT CGA CTA CAG GAA GCG GTG pro phe trp ser gln val phe pro asp val gln ala thr ser arg leu gln glu ala val 123/41 153/51 AGA CCA CGA CCG CGG CAG GCA CGG CGA GCC CCG GCG CCC CGC GCC GAA GGT CGT arg pro arg pro arg gln ala arg gln ala pro ala pro leu arg ala glu gly arg 213/71 CAT CGA CGG TAA GGA CCA GAA CGT CAC CGG CTC CGT GGT GTG CAC AAC CGC GGC CGA his arg arg OCH gly pro glu arg his arg leu arg gly val his asn arg gly arg gln 243/81 273/91 TGT CAA CAT CGC GAT CGG CGG GGC GGC GAC CGG CAT TGC CGC CGT GCT CAC CGA CGG CAA cys gln his arg asp arg gly qly asp arg his cys arg arg ala his arg arg gln 333/111 CCC TCC GGA GGT GAA GTC CGT TGG GCT CGG TAA CGT CAA CGG CGT CAC GCT GGG ATA CAC pro ser gly gly glu val arg trp ala arg OCH arg gln arg arg his ala gly ile his 363/121 393/131 GTC GGG CAC CGG ACA GGG TAA CGC CTC GGC AAC CAA GGA CGG CAG CCA CTA CAA GAT C val gly his arg thr gly OCH arg leu gly asn gln gly arg gln pro leu gln asp

SEQ ID N° 24C

FIGURE 24C

Amorce directe

5' ACG CGG CGC AGC CTG TTG 3'

SEQ ID N° 25

FIGURE 25

Amorce inverse

5' CGA CCT TGG GAT TCG CCT 3'

SEQ ID N° 26

FIGURE 26



31/11 CCT ACC AGC AAG AGC CCA GGG CTT CAC AGG ACC TAA AAG GAG TAG CGC CCA TGG GCT TGA pro thr ser lys ser pro gly leu his arg thr OCH lys glu AMB arg pro trp ala OPA 61/21 91/31 TCC AAT TTT CCT TCC GCC CCG TGC AAT ACC ATC TGC AAG ACC AGC GAC GGC CCG TGG TTG ser asn phe pro ser ala pro cys asn thr ile cys lys thr ser asp gly pro trp leu 121/41 151/51 CGG TCG CGC AGC TTG CGG AAA CGG GGT ATG GAC CCT GCC GTA CCG TTG TTG CCA CTT GAT arg ser arg ser leu arg lys arg gly met asp pro ala val pro leu leu pro leu asp 211/71 GTC GTC GCT CTC CAC CCG TCG GGG GGC GAA AGC CAT TCC GAC ACT GGG ATC CTC AAA ACG val val ala leu his pro ser gly gly glu ser his ser asp thr gly ile leu lys thr 241/81 271/91 TCG GCT GAG TGT CTG CAG GGC TCC GGG GAG CAG CCG ATC ATC ACC ATG TAC GAA CTG AAT ser ala glu cys leu gln gly ser gly glu gln pro ile ile thr met tyr glu leu asn 331/111 AAG TCC CCC CCG CGC GAC TTC CAG ACA TTT GTT GTG GTT TCG GTT GAG GCC GAG GCG AGG lys ser pro pro arg asp phe gln thr phe val val ser val glu ala glu ala arg 361/121 391/131 CTC ATT TCG CAG CAA GCG GTC TCC GGG TCG CAG CAT CGT TGC GGC GAT CGC GGC GCA GTC leu ile ser gln gln ala val ser gly ser gln his arg cys gly asp arg gly ala val 421/141 GTC GGA CGA GTC GTC GTC AAC GAC CAC GAT C val gly arg val val val asn asp his asp

SEQ ID N° 27A

FIGURE 27A

31/11 CTA CCA GCA AGA GCC CAG GGC TTC ACA GGA CCT AAA AGG AGT AGC GCC CAT GGG CTT GAT leu pro ala arg ala gln gly phe thr gly pro lys arg ser ser ala his gly leu asp 61/21 91/31 CCA ATT TTC CTT CCG CCC CGT GCA ATA CCA TCT GCA AGA CCA GCG ACG GCC CGT GGT TGC pro ile phe leu pro pro arg ala ile pro ser ala arg pro ala thr ala arg gly cys 151/51 GGT CGC GCA GCT TGC GGA AAC GGG GTA TGG ACC CTG CCG TAC CGT TGT TGC CAC TTG ATG gly arg ala ala cys gly asn gly val trp thr leu pro tyr arg cys cys his leu met 181/61 211/71 TCG TCG CTC TCC ACC CGT CGG GGG GCG AAA GCC ATT CCG ACA CTG GGA TCC TCA AAA CGT ser ser leu ser thr arg arg gly ala lys ala ile pro thr leu gly ser ser lys arg 241/81 271/91 CGG CTG AGT GTC TGC AGG GCT CCG GGG AGC AGC CGA TCA TCA CCA TGT ACG AAC TGA ATA arg leu ser val cys arg ala pro gly ser ser arg ser ser pro cys thr asn OPA ile 301/101 331/111 AGT CCC CCC CGC GCG ACT TCC AGA CAT TTG TTG TGG TTT CGG TTG AGG CCG AGG CGA GGC ser pro pro arg ala thr ser arg his leu leu trp phe arg leu arg pro arg arg gly 361/121 391/131 TCA TTT CGC AGC AAG CGG TCT CCG GGT CGC AGC ATC GTT GCG GCG ATC GCG GCG CAG TCG ser phe arg ser lys arg ser pro gly arg ser ile val ala ala ile ala ala gln ser TCG GAC GAG TCG TCG TCA ACG ACC ACG ATC ser asp glu ser ser ser thr thr thr ile

SEQ ID N° 27B



33/11 TAC CAG CAA GAG CCC AGG GCT TCA CAG GAC CTA AAA GGA GTA GCG CCC ATG GGC TTG ATC tyr gln gln glu pro arg ala ser gln asp leu lys gly val ala pro met gly leu ile 63/21 93/31 CAA TIT TCC TTC CGC CCC GTG CAA TAC CAT CTG CAA GAC CAG CGA CGG CCC GTG GTT GCG gln phe ser phe arg pro val gln tyr his leu gln asp gln arg arg pro val val ala 123/41 153/51 GTC GCG CAG CTT GCG GAA ACG GGG TAT GGA CCC TGC CGT ACC GTT GTT GCC ACT TGA TGT val ala gln leu ala glu thr gly tyr gly pro cys arg thr val val ala thr OPA cys 183/61 213/71 CGT CGC TCT CCA CCC GTC GGG GGG CGA AAG CCA TTC CGA CAC TGG GAT CCT CAA AAC GTC arg arg ser pro pro val gly gly arg lys pro phe arg his trp asp pro gln asn val 243/81 273/91 GGC TGA GTG TCT GCA GGG CTC CGG GGA GCA GCC GAT CAT CAC CAT GTA CGA ACT GAA TAA gly OPA val ser ala gly leu arg gly ala ala asp his his his val arg thr glu OCH 303/101 333/111 GTC CCC CCC GCG CGA CTT CCA GAC ATT TGT TGT GGT TTC GGT TGA GGC CGA GGC GAG GCT val pro pro ala arg leu pro asp ile cys cys gly phe gly OPA gly arg gly glu ala 393/131 CAT TTC GCA GCA AGC GGT CTC CGG GTC GCA GCA TCG TTG CGG CGA TCG CGG CGC AGT CGT his phe ala ala ser gly leu arg val ala ala ser leu arg arg ser arg ser arg 423/141 CGG ACG AGT CGT CGA CGA CCA CGA TC arg thr ser arg arg gln arg pro arg

SEQ ID N° 27C

FIGURE 27C

MKTGTATTRRRLLAVLIALALPGAAVALLAEPSATGASDPCAASEVAR TVGSVAKSMGDYLDSHPETNQVMTAVLQQQVGPGSVASLKAHFEANPK VASDLHALSQPLTDLSTRCSLPISGLQAIGLMQAVQGARR

SEQ ID N° 28

FIGURE 28

GTGGGCAAGC	AGCTAGCCGC	GCTCGCCGCG	CTGGTCGGTG	CGTGCATGCT	CGCAGCCGGA	60
TGCACCAACG	TGGTCGACGG	GACCGCCGTG	GCTGCCGACA	AATCCGGACC	ACTGCATCAG	120
	CGGTTTCAGC					180
	CGACATCGAT					240
	CCGACAAGAA					300
	GGTGGACCGC					360
	ACCACTACGC					420
GAGGAGTTCT	ACAGCTCCTC	GGTGCAAAGC	TGGAGCAGCT	GCTCGAACCG	CCGGTTTGTC	480
GAAGTCACCC	CCGGACAGGA	CGACGCCGCC	TGGACTGTGG	CTGACGTTGT	CAACGACAAC	540
GGCATGCTCA	GTAGCTCGCA	GGTTCAGGAA	GGCGGCGACG	GATGGACCTG	CCAGCGTGCC	600
	GCAACAACGT					660
TTGGTGGCGA	TTGGCATCGC	TAACCAAATC	GCGGCCAAGG	TTGCTAAGCA	GTAG	714

SEQ ID N° 29



MGKQLAALAALVGACMLAAGCTNVVDGTAVAADKSGPLHQDPIPVFTSALEGLLLDLSQINAALGATS MKVWFNAKAMWDWSKSVADKNCLAIDGPAQEKVYAGTGFTWTAMRGQRLDDSIDDSKKRDHYAIQAVV GFPTAHDAEEFYSSSVQSWSSCSNRRFVEVTFTPGQDDAAWTVADVVNDNGMLSSSQVQEGGDGWTCQ RALTARNNVTIDIVTCAYSQPDLVFTAIGIANQIAAKVAKQ

SEQ ID N° 30

FIGURE 30

1/1
AGG CGA ATA CCC GCG AGG GCA GCG CGA CGG CGG CCC TGC CGG CGC CGT GGC TGC TGA ACA arg arg ile pro ala arg ala ala arg arg arg pro cys arg arg arg gly cys OPA thr 91/31
ACA CAT CCC AGC CGC GCA CGC TTC CGG TAT GCG GCA GGA TAA ACG ACC CCA ACA GCA CGA thr his pro ser arg ala arg phe arg tyr ala ala gly OCH thr thr pro thr ala arg 121/41
ACA CCA GGA TTG CGA CAA CCA AAG CCC TCG CGC CTG GCT CGA TTT CGC GCG CAA CGC GGC thr pro gly leu arg gln pro lys pro ser arg leu ala arg phe arg ala gln arg gly 181/61
GTT CTG CCG CCT CGA TCT CAG CGC GGA GGG CGT CGA GAT C
val leu pro pro arg ser gln arg gly gly arg arg asp

SEQ ID N° 31A

FIGURE 31A

1/1
GGC GAA TAC CCG CGA GGG CAG CGC GAC GGC GGC CCT GCC GGC GCC GTG GCT GAA CAA
gly glu tyr pro arg gly gln arg asp gly gly pro ala gly ala val ala ala glu gln
61/21
CAC ATC CCA GCC GCG CAC GCT TCC GGT ATG CGG CAG GAT AAA CGA CCC CAA CAG CAC GAA
his ile pro ala ala his ala ser gly met arg gln asp lys arg pro gln gln his glu
121/41
CAC CAG GAT TGC GAC AAC CAA AGC CCT CGC GCC TGG CTC GAT TTC GCG CGC AAC GCG
his gln asp cys asp asn gln ser pro arg ala trp leu asp phe ala arg asn ala ala
181/61
TTC TGC CGC CTC GAT CTC AGC GCG GAG GGC GTC GAG ATC
phe cys arg leu asp leu ser ala glu gly val glu ile

SEQ ID N° 31B

FIGURE 31B

1/1 31/11 GCG AAT ACC CGC GAG GGC AGC GCG ACG GCG GCC CTG CCG GCG CCG TGG CTG AAC AAC ala asn thr arg glu gly ser ala thr ala ala leu pro ala pro trp leu leu asn asn 61/21 91/31 ACA TCC CAG CCG CGC ACG CTT CCG GTA TGC GGC AGG ATA AAC GAC CCC AAC AGC ACG AAC thr ser gln pro arg thr leu pro val cys gly arg ile asn asp pro asn ser thr asn 121/41 151/51 ACC AGG ATT GCG ACA ACC AAA GCC CTC GCG CCT GGC TCG ATT TCG CGC GCA ACG CGG CGT thr arg ile ala thr thr lys ala leu ala pro gly ser ile ser arg ala thr arg arg 181/61 211/71 TCT GCC GCC TCG ATC TCA GCG CGG AGG GCG TCG AGA TC ser ala ala ser ile ser ala arg arg ala ser arg

SEQ ID N° 31C

FIGURE 31C

ORF d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seq31A 1/1 31/11 taa acg acc cca aca gca cga aca cca gga ttg cga caa cca aag ccc tcg cgc ctg gct OCH thr thr pro thr ala arg thr pro gly leu arg gln pro lys pro ser arg leu ala 61/21 91/31 cga ttt cgc gcg caa cgc ggc gtt ctg ccg cct cga tct cag cgc gga ggg cgt cga gat arg phe arg ala gln arg gly val leu pro pro arg ser gln arg gly gly arg arg asp 121/41 151/51 coc egg egt egt get egt gge tea tea tet gea tee tee ggg ett gge ege get gae egg pro arg arg val arg gly ser ser ser ala ser ser gly leu gly arg ala asp arg 181/61 211/71 cag ecc gac ecc agg cat gee eag gee gac gge geg ecc egg etg ecc gge ggt gtg ege gln pro asp pro arg his ala gln ala asp gly ala pro arg leu pro gly gly val arg 241/81 271/91 gte gee gge geg ggt geg gtg ggt cag gae gee gge gte gge gat gag gtg gtg egg val ala gly ala gly ala ala val gly gln asp ala gly val gly asp glu val val arg 331/111 ege ege tte ggt gae ett egt ggt gat gae gte gee ggg aeg eac geg egg etg gee gge arg arg phe gly asp leu arg gly asp asp val ala gly thr his ala arg leu ala gly 361/121 391/131 ggt gaa gtg cac cag gcg ccc gtc gcg cgc ccc gct cat gcg cgc cgt gac ggt gtc gly glu val his gln ala pro val ala arg pro pro ala his ala arg arg asp gly val 421/141 451/151 ctt geg eee tte eee ggt gge eae eag eae ete gae gge etg eee gae eag gge geg gtt leu ala pro phe pro gly gly his gln his leu asp gly leu pro asp gln gly ala val 481/161 511/171 ggc ttc cag cga gat ttg ctc ctg cag cgc gat cag gcg ttc ata gcg ttc ctg cac aac gly phe gln arg asp leu leu leu gln arg asp gln ala phe ile ala phe leu his asn 541/181 571/191 ggc ttt cgg cag ctg tcc gtc gag ttg cgc ggc cgg tgt ccc ggg ccg ctt gga gta ttg gly phe arg gln leu ser val glu leu arg gly arg cys pro gly pro leu gly val leu 601/201 631/211 gaa ggt aaa tgc ggc cgc gaa gcg ggc ccg gcg cac cac gtc gag cgt ggc cgc gaa gtc glu gly lys cys gly arg glu ala gly pro ala his his val glu arg gly arg glu val 661/221 691/231 ctc ttc ggt ctc ccc ggg gaa acc gac gat cag atc ggt ggt aat cgc ggc atg cgg gat leu phe gly leu pro gly glu thr asp asp gln ile gly gly asn arg gly met arg asp 721/241 751/251 ggc egc eeg cae geg ete gat gee gag gta geg ete gge aeg ata gga eeg eeg eat gly arg pro his ala leu asp asp ala glu val ala leu gly thr ile gly pro pro his 781/261 811/271 cgc gcg cag gat ccg gtc gga tcc gga ctg tag arg ala gln asp pro val gly ser gly leu AMB

SEQ ID N° 31F



1/1 31/11 aga ctg gtg tac acg gag acc aag ctg aac tcg gca ttc tcc ttc ggc ggg cct aag tgt arg leu val tyr thr glu thr lys leu asn ser ala phe ser phe gly gly pro lys cys 91/31 cta gtg aag gtc att cag aaa ctg tcg ggc ttg agc atc aac cgg ttc atc gcg att gac leu val lys val ile gln lys leu ser gly leu ser ile asn arg phe ile ala ile asp 121/41 151/51 tte gte ggt tte geg egg atg gte gag gee ete gge gge gte gag gta tge age ace ace phe val gly phe ala arg met val glu ala leu gly gly val glu val cys ser thr thr 211/71 ccg ttg cgg gac tac gaa ctg ggc acg gtg ctg gag cac gcc gga cgc cag gtc att gac pro leu arg asp tyr glu leu gly thr val leu glu his ala gly arg gln val ile asp 241/81 271/91 ggg ccg acc gcg ctg aac tat gtg cgc gct cgc cag gtc acc acc gag agc aat ggc gac gly pro thr ala leu asn tyr val arg ala arg gln val thr thr glu ser asn gly asp 301/101 331/111 tac ggg cgc atc aaa cgc cag cag ttg ttt ttg tcg tcg ctg ctg cgt tcg atg atc tyr gly arg ile lys arg gln gln leu phe leu ser ser leu leu arg ser met ile

SEQ ID N° 32A

FIGURE 32A

1/1										31/11	L								
		tgt cys	aca thr	cgg arg	aga arg	cca pro	agc ser	tga OPA	act thr	cgg c	at	tct ser	cct	tcg	gcg	ggc	cta	agt	gtc
V = / =	-									91/31									
tag	tga	agg	tca	ttc	aga	aac	tgt	cgg	gct	tga g	JCa	tca	acç	ggt	tca	tcg	cqa	tta	act
121/	41	urg	SCL	pne	arg	asn	cys	arg	ата	OPA a	ila 51	ser	thr	gly	ser	ser	arg	leu	thr
tcg	tcg	gtt	tcg	cgc	gga	tgg	tcg	agg	ccc	tcg g	cg	gcg	tcg	agg	tat	σca	gca	CCS	CCC
181/	61	•		arg	gr.l	стр	ser	arg	pro	ser a	ıla '1	ala	ser	arg	tyr	ala	ala	pro	pro
cgt	tgc	ggg	act	acg	aac	tgg	gca	cgg	tgc	taa a	σc	acq	ccq	qac	acc	аоо	tica	tta	200
241/	81	3-3			4311	crp	ara	arg	cys	271/9	er	thr	pro	asp	ala	arg	ser	leu	thr
gác	cga	ccg	cgc	tga	act	atg	tgc	gcg	ctc	gcc a	gg	tca	cca	ccq	aga	gca	ata	aca	act
301/	101	•	9	••••			Cys	ата	Ten	331/1	11	ser	pro	pro	arg	ala	met	ala	thr
acg thr	ggc gly	gca ala	tca ser	aac asn	gcc ala	agc ser	agt ser	tgt cys	ttt phe	tgt c	gt	cgc arg	tgc cvs	tgc cvs	gtt	cga	tga	tc	•
								-	-	•			-,-	-,-		u L U	OLV.		

SEQ ID N° 32B

FIGURE 32B



1/1 31/11 act ggt gta cac gga gac caa gct gaa ctc ggc att ctc ctt cgg cgg gcc taa gtg tct thr gly val his gly asp gln ala glu leu gly ile leu leu arg arg ala OCH val ser 61/21 91/31 agt gaa ggt cat toa gaa act gto ggg ott gag cat caa cog gtt cat ogo gat tga ott ser glu gly his ser glu thr val gly leu glu his gln pro val his arg asp OPA leu 121/41 151/51 cgt cgg ttt cgc gcg gat ggt cga ggc cct cgg cgg cgt cga ggt atg cag cac cac ccc arg arg phe arg ala asp gly arg gly pro arg arg arg gly met gln his his pro 181/61 211/71 gtt gcg gga cta cga act ggg cac ggt gct gga gca cgc cgg acg cca ggt cat tga cgg val ala gly leu arg thr gly his gly ala gly ala arg arg thr pro gly his OPA arg 241/81 271/91 gcc gac cgc gct gaa cta tgt gcg cgc tcg cca ggt cac cac cga gag caa tgg cga cta ala asp arg ala glu leu cys ala arg ser pro gly his his arg glu gln trp arg leu 331/111 cgg gcg cat caa acg cca gca gtt gtt ttt gtc gtc gct gcg ttc gat gat c arg ala his gln thr pro ala val val phe val val ala ala ala phe asp asp

SEQ ID N° 32C

FIGURE 32C

séquence Rv0822c prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seq 32A atg agt gac ggc gag agc gcc gcg ccg tgg gca cgg ctc tcc gag tca gca ttc ccc gat Met ser asp gly glu ser ala ala pro trp ala arg leu ser glu ser ala phe pro asp 91/31 ggt gtt gac cga tgg atc acg gta ccg ccc gcc aca tgg gtg gca gcc cag ggt ccg cgg gly val asp arg trp ile thr val pro pro ala thr trp val ala ala gln gly pro arg 121/41 151/51 gac acc cag aat gtc ggc tgt cat gcc acc ggc gcc gtt agt gtg gcc gat ctg atc gcc asp thr gln asn val gly cys his ala thr gly ala val ser val ala asp leu ile ala 181/61 211/71 agg ctc ggc ccc gct ttt cct gac ctc ccc acg cac cgc cat gtc gcc ccc gaa ccc gag arg leu gly pro ala phe pro asp leu pro thr his arg his val ala pro glu pro glu 241/81 271/91 cea tee gge ege gge eeg aag gte eac gae gae gee gae eag eag gae ace gag get pro ser gly arg gly pro lys val his asp asp ala asp asp gln gln asp thr glu ala 301/101 331/111 ate gee ate eeg gee cae teg ete gag tte ete teg gag ett eee gae ete egg gea gee ile ala ile pro ala his ser leu glu phe leu ser glu leu pro asp leu arg ala ala 361/121 391/131 aac tat eeg ege gee gae cae gee ege egt gaa eee gag eta eee gge aag eag eta aee asn tyr pro arg ala asp his ala arg arg glu pro glu leu pro gly lys gln leu thr 421/141 451/151 gga teg get ega gtg egg eea ttg egg ate ege ega aeg teg eee geg eee gec aag eea gly ser ala arg val arg pro leu arg ile arg arg thr ser pro ala pro ala lys pro 481/161 511/171 gog cog aac too ggo ogg ogc cog atg gtg ctg gcc gcg cgc tog ctg gcg gct ctg ttt ala pro asn ser gly arg arg pro met val leu ala ala arg ser leu ala ala leu phe 541/181 571/191 gee get etg geg ttg geg etg ace gge ggg gea tgg eag tgg age geg teg aag aac age ala ala leu ala leu ala leu thr gly gly ala trp gln trp ser ala ser lys asn ser 601/201 631/211 cgg ctg aac atg gta agc gcg ctc gac ccg cat tcg ggc gac atc gtc aac ccc agc ggg arg leu asn met val ser ala leu asp pro his ser gly asp ile val asn pro ser gly

SEQ ID N° 32D



661 1001																
661/221 cag cat ggc	aac.	aaa.	220	++-	tta	ctc	ata	691/231		.						
gln his gly 721/241	asp	glu	asn	phe	leu	leu	val	gly met	asp	ser	arg	ala	37 Å	ala	asn	gcc ala
aat atc ggc	acc	aac	gac	acc	gag	ac	acc	751/251	ac 2	cat	+	~~~	200			
asn ile gly a	ala	gly	asp	ala	glu	asp	ala	gly gly 811/271	ala	arg	ser	asp	thr	val	met	leu
gtc aac att	ccg	gcc	agc	cgc	gag	cgg	gtc	atc aca	gtg	tcg	ttc	ccc	cgc	gac	ctg	gcg
841/281	bro	ата	ser	arg	glu	arg	val	val ala 871/291	val	ser	phe	pro	arg	ąsp	leu	ala
atc act cca	atc	caa	tgc	gag	gcg	tgg	aac	ccc gag	acc	ggt	aag	tac	gga	ccc	atc	tac
ile thr pro : 901/301								931/311								-
gac gag aag	acg thr	gga	acg	atg	ggt	ccc	aga	ctg gtg	tac	acg	gag	acc	aag	ctg	aac	tcg
asp glu lys (961/321								991/331								
gca ttc tcc	phe	al v	ggg	CCT	aag	cys	cta	gtg aag	gtc	att	cag	aaa	ctg	tcg	ggc	ttg
1021/341								1051/351							-	
agc atc aac	cgg	ttc	atc	gcg	att	gaç	ttc	gtc ggt	ttc	gcg	cgg	atg	gtc	gag	gcc	ctc
ser ile asn : 1081/361								1111/371								
ggc ggc gtc	gag	gta	tgc	agc	acc	acc	ccg	ttg cgg	gac	taç	gaa	ctg	ggc	acg	gtg	ctg
gly gly val (1141/381	glu	val	cys	ser	thr	thr	pro	leu arg 1171/391	qes	tyr	glu	leu	gly	thr	val	leu
gag cac gcc	gga	cgc	cag	gtc	att	gac	ggg	ccg acc	gcg	ctg	aac	tat	gtg	cgc	gct	cgc
glu his ala (1201/401								1231/411								_
cag gtc acc	acc	gag	agc	aat	ggc	gac	tac	ggg cgc	atc	aaa	cgc	cag	cag	ttg	ttt	ttg
gln val thr 1 1261/421								1291/431								
tcg tcg ctg	ctg	cgt	tcg	atg	atc	tcg	acg	gac acc	ttg	ttc	aac	ctc	agc	agg	ctc	aac
ser ser leu : 1321/441								1351/451								
aac gtc gtc	aac	atg	ttc	atc	ggt	aac	agc	tac gtg	gac	aac	gtc	aag	acc	aaa	gac	ctg
asn val val : 1381/461								1411/471								
gtc gaa ctc o	ggt	cga	tcg	ttg	cag	cat	atg	gcg gcc	999	cac	gtc	acg	ttc	gtg	acc	gtt
val glu leu d 1441/481								1471/491								
ccg acc ggt a	ata	acc	gac	cag	aac	ggc	gac	gag ccc	ccg	cgt	acc	tcc	gac	atg	aag	gcg
pro thr gly:								1531/511								
ctt ttc acc	gcc	atc	atc	gac	gac	gat	ccg	ctg ccc	ctg	gaa	aac	gat	cac	aac	gcc	cag
leu phe thr a								1591/531								_
cgt ctg ggc	aac	acg	ccg	tcg	acc	ccg	ccg	acc acc	acc	aag	aag	gcg	ccg	cag	gcg	ggt
arg leu gly : 1621/541								1651/551								-
ctg acc aac	gag	att	cag	cac	cag	cag	gtt	acg acg	acc	tcg	cca	aaa	gag	gtc	aca	gtg
leu thr asn (1711/571								
cag gtc tct	aac	tcg	acc	ggc	cag	gcc	ggt	ttg gcc	acc	acc	gcc	acc	gat	cag	ctc	aag
gln val ser : 1741/581								1771/591								-
cgg aac ggc	ttc	aac	gtg	atg	gct	ccg	gaç	gac tac	ccg	agt	tcg	ctg	ctg	gcc	acc	aca
1801/601	pne	asn	val	met	ala	pro	asp	asp tyr 1831/611	pro	ser	ser	leu	leu	ala	thr	thr
gtg ttt ttt	tcg	CCC	ggc	aac	gaa	cag	gct	gcc gcc	acc	gtg	gcc	gcc	gtg	ttc	ggc	cag
1861/621	ser	pro	gry	asn	glu	gln	ala	ala ala 1891/631	thr	val	ala	ala	val	phe	gly	gln
tca aag atc	gag	cgg	gtg	acc	ggg	atc	ggc	caa ctg	gtc	cag	gtg	gtg	ctg	ggc	caa	gac
ser lys ile	âτπ	arg	val	thr	дſУ	lle	gly	gln leu	val	gln	val	val	leu	gly	gln	asp

SEQ ID N° 32D (suite 1)



1921/641

ttc agc gcg gtg cgc gct ccc ctg ccg agt ggc tcc acc gtc agc gtg cag ata agc cgc phe ser ala val arg ala pro leu pro ser gly ser thr val ser val gln ile ser arg 1981/661

acc tcc tcc agc cca ccg acc aag ctg ccc gag gac ctg acg gtc acc aac gcc gcc gac asn ser ser ser pro pro thr lys leu pro glu asp leu thr val thr asn ala ala asp 2041/681

acc acc tgc gag tag thr thr cys glu AMB

SEQ ID N° 32D (suite 2) FIGURE 32D (suite 2)

ORF d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Rv0822c

tag gac atg agt gac ggc gag agc gcc gcg ccg tgg gca cgg ctc tcc gag tca gca ttc AMB asp met ser asp gly glu ser ala ala pro trp ala arg leu ser glu ser ala phe 61/21 91/31 ece gat ggt gtt gae ega tgg ate acg gta eeg ece gee aca tgg gtg gea gee eag ggt pro asp gly val asp arg trp ile thr val pro pro ala thr trp val ala ala gln gly 121/41 151/51 eeg egg gae ace eag aat gte gge tgt eat gee ace gge gee gtt agt gtg gee gat etg pro arg asp thr gln asn val gly cys his ala thr gly ala val ser val ala asp leu 181/61 211/71 ate gcc agg etc ggc ecc get ttt ect gac etc ecc acg eac ege eat gte gcc ecc gaa ile ala arg leu gly pro ala phe pro asp leu pro thr his arg his val ala pro glu 271/91 ccc gag cca tcc ggc cgc ggc ccg aag gtc cac gac gac gac gac cag cag gac acc pro glu pro ser gly arg gly pro lys val his asp asp ala asp asp gln gln asp thr 331/111 gag get ate gee ate deg ged cad teg ete gag the ete teg gag ett eee gad ete egg glu ala ile ala ile pro ala his ser leu glu phe leu ser glu leu pro asp leu arg 361/121 391/131 gca gcc aac tat ccg cgc gcc gac cac gcc cgc cgt gaa ccc gag cta ccc ggc aag cag ala ala asn tyr pro arg ala asp his ala arg arg glu pro glu leu pro gly lys gln 421/141 451/151 cta acc gga tcg gct cga gtg cgg cca ttg cgg atc cgc cga acg tcg ccc gcg ccc gcc leu thr gly ser ala arg val arg pro leu arg ile arg arg thr ser pro ala pro ala 481/161 511/171 aag cca gcg ccg aac tee gge cgg cgc ccg atg gtg ctg gcc gcg cgc tcg ctg gcg gct lys pro ala pro asm ser gly arg arg pro met val leu ala ala arg ser leu ala ala 541/181 571/191 ctg ttt gec get etg geg ttg geg etg ace gge ggg gea tgg eag tgg age geg teg aag leu phe ala ala leu ala leu ala leu thr gly gly ala trp gln trp ser ala ser lys 601/201 631/211 aac age egg etg aac atg gta age geg ete gae eeg eat teg gge gae ate gte aac eee asn ser arg leu asn met val ser ala leu asp pro his ser gly asp ile val asn pro 661/221 691/231 age ggg cag cat gge gae gag aac tte ttg ete gte ggt atg gae tet egt gee ggg geg ser gly gln his gly asp glu asn phe leu leu val gly met asp ser arg ala gly ala 721/241 751/251 asn ala asn ile gly ala gly asp ala glu asp ala gly gly ala arg ser asp thr val 781/261 811/271 atg ctg gtc aac att ccg gcc agc cgc gag cgg gtc gtc gcg gtg tcg ttc ccc cgc gac met leu val asn ile pro ala ser arg glu arg val val ala val ser phe pro arg asp

SEQ ID N° 32F



841/281				871/291		
	cca atc	caa toc	gag gcg	tgg aac ccc gag acc	rat see too con	
leu ala ile thr	pro ile	gln cys	glu ala	trp asn pro glu th	: glv lvs tvr glv	Dro
901/301				931/311		
ate tac gac gag	aag acg	gga acg	atg ggt	ccc aga ctg gtg tad	acg gag acc aag	ctg
961/321				pro arg leu val ty: 991/331		
aac tog gca tto	tcc ttc	ggc ggg	cct aag	tgt cta gtg aag gte	att cag aaa ctg	tcg
1021/341				cys leu val lys val 1051/351		
ggc ttg agc atc	aac cgg	ttc atc	gcg att	gac ttc gtc ggt tt	gcg cgg atg gtc	gag
1081/361				asp phe val gly pho 1111/371		_
gcc ctc ggc ggc	gtc gag	gta tgc	agc acc	acc ccg ttg cgg gad	: tac gaa ctg ggc	acg
1141/381				thr pro leu arg as 1171/391		
gtg ctg gag cac	gcc gga	cgc cag	gtc att	gac ggg ccg acc gc	ctg aac tat gtg	cgc
1201/401				asp gly pro thr al: 1231/411		•
gct cgc cag gtc	acc acc	gag agc	aat ggc	gac tac ggg cgc at	; aaa cgc cag cag	ttg
1261/421	thr thr	glu ser	asn gly	asp tyr gly arg ile 1291/431	lys arg gln gln	leu
ttt ttg tcg tcg	ctg ctg	cgt tcg	atg atc	tog acg gac acc tto	ttc aac ctc age	agg
phe leu ser ser 1321/441	leu leu	arg ser	met ile	ser thr asp thr le	ı phe asn leu ser	arg
	qtc aac	atg ttc	atc ggt	1351/451 aac agc tac gtg ga	r aac ofc aao acc	222
ieu asn asn val	val asn	met phe	ile gly	asn ser tyr val as	asn val lys thr	lys
1381/461				1411/471 cat atg gcg gcc gg		_
asp leu val glu	leu gly	arg ser	leu dln	his met ala ala gl	, cac gcc acg ttc , his val thr nhe	gtg
1441/481				1471/491		
acc gtt ccg acc	ggt ata	acc gac	cag aac	ggc gac gag ccc cc	g cgt acc tcc gac	atg
:1501/501				gly asp glu pro pro 1531/511		
aag gcg ctt ttc	acc gcc	atc atc	gac gac	gat ccg ctg ccc ct	gaa aac gat cac	aac
:1201/271				asp pro leu pro le 1591/531		
gcc cag cgt ctg	ggc aac	acg ccg	tcg acc	ccg ccg acc acc ac	aag aag gcg ccg	cag
1621/541				pro pro thr thr th 1651/551		
gcg ggt ctg acc	aac gag	att cag	cac cag	cag gtt acg acg ac	tcg cca aaa gag	gtc
1681/561				gln val thr thr th 1711/571		
aca gtg cag gtc	tct aac	tcg acc	ggc cag	gcc ggt ttg gcc ac	acc gcc acc gat	cag
1741/581				ala gly leu ala th 1771/591		-
ctc aag cgg aac	ggc ttc	aac gtg	atg gct	ccg gac gac tac cc	g agt tog ctg ctg	gcc
leu lys arg asn 1801/601	gly phe	asn val	met ala	pro asp asp tyr pr 1831/611	ser ser leu leu	ala
acc aca gtg ttt	ttt tcg	ccc ggc	aac gaa	cag gct gcc gcc ac	gtg gcc gcc gtg	ttc
thr thr val phe 1861/621	phe ser	pro gly	asn glu	gln ala ala ala th 1891/631	val ala ala val	phe
ggc cag tca aag	atc gag	cgg gtg	acc ggg	atc qqc caa ctg gt	cag gtg gtg ctg	aac
gly gln ser lys 1921/641	ile glu	arg val	thr gly	ile gly gln leu va 1951/651	l gln val val leu	gly
caa gac ttc agc	gcg gtg	cgc gct	ccc ctg	ccg agt ggc tcc ac	gtc agc gtg cag	ata
gln asp phe ser 1981/661	ala val	arg ala	pro leu	pro ser gly ser th 2011/671	r val ser val gln	ile
ago ogo aac too	tcc ago	cca ccg	acc aag	ctq ccc gag gac ct	g acg gtc acc aac	gcc
ser arg asn ser 2041/681	ser ser	pro pro	thr lys	leu pro glu asp le	thr val thr asn	āla
gcc gac acc acc	tgc gao	tag				
ala asp thr thr						

SEQ ID 32F (suite 1)



1/1
CGT CAC CTC TGC CAT GGT CCA TCT ACG GTA TCT GGG ACA AGG GCA GCG TCG ATC CCT CGA arg his leu cys his gly pro ser thr val ser ala thr arg ala ala ser ile pro arg 91/31
CAT GCA GAG TCG GTG TTC GCT TCA CGC GAA CTA GGC GCG CCT AGC CTG GAC GAG TCC CCG his ala glu ser val phe ala ser arg glu leu gly ala pro ser leu asp glu ser pro 121/41
GGC CGA CAT TCG CCC GAG GCC TTG GCC TCC ATC ACC TAA TTG TGT GCA AAA CCG TAT CTA Gly arg his ser pro glu ala leu ala ser ile thr OCH leu cys ala lys pro tyr leu 181/61
ATT GAT ACG ATT GCG CAC ATG GCT ATC TGG GAT C ile asp thr ile ala his met ala ile trp asp

SEQ ID N° 33A

FIGURE 33A

31/11
GTC ACC TCT GCC ATG GTC CAT CTA CGG TAT CTG CGA CAA GGG CAG CGT CGA TCC CTC GAC val thr ser ala met val his leu arg tyr leu arg gln gly gln arg arg ser leu asp 61/21
ATG CAG AGT CGG TGT TCG CTT CAC GCG AAC TAG GCG CGC CTA GCC TGG ACG AGT CCC CGG met gln ser arg cys ser leu his ala asn AMB ala arg leu ala trp thr ser pro arg 121/41
GCC GAC ATT CGC CCG AGG CCT TGG CCT CCA TCA CCT AAT TGT GTG CAA AAC CGT ATC TAA ala asp ile arg pro arg pro trp pro pro ser pro asn cys val gln asn arg ile OCH 181/61
TTG ATA CGA TTG CGC ACA TGG CTA TCT GGG ATC leu ile arg leu arg thr trp leu ser gly ile

SEQ ID N° 33B

FIGURE 33B

1/1
CCG TCA CCT CTG CCA TGG TCC ATC TAC GGT ATC TGC GAC AAG GGC AGC GTC GAT CCC TCG pro ser pro leu pro trp ser ile tyr gly ile cys asp lys gly ser val asp pro ser 61/21
ACA TGC AGA GTC GGT GTT CGC TTC ACG CGA ACT AGG CGC GCC TAG CCT GGA CGA GTC CCC thr cys arg val gly val arg phe thr arg thr arg arg ala AMB pro gly arg val pro 121/41
GGG CCG ACA TTC GCC CGA GGC CTT GGC CTC CAT CAC CTA ATT GTG TGC AAA ACC GTA TCT gly pro thr phe ala arg gly leu gly leu his his leu ile val cys lys thr val ser 181/61
AAT TGA TAC GAT TGC GCA CAT GGC TAT CTG GGA TC asn OPA tyr asp cys ala his gly tyr leu gly

SEQ ID N° 33C



séquence Rv1044 prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant seq33A ttg tgt gca aaa ccg tat cta att gat acg att gcg cac atg gct atc tgg gat cgc ctc leu cys ala lys pro tyr leu ile asp thr ile ala his met ala ile trp asp arg leu 61/21 91/31 gto gag gtt gcc gcc gag caa cat ggc tac gtc acg act cgc gat gcg cga gac atc ggc val glu val ala ala glu gln his gly tyr val thr thr arg asp ala arg asp ile gly 121/41 151/51 gto gao oot gtg cag etc egc etc eta geg ggg ege gga egt ett gag egt gte gge ega val asp pro val gln leu arg leu leu ala gly arg gly arg leu glu arg val gly arg 181/61 211/71 ggt gtg tac cgg gtg ccc gtg ctg ccg cgt ggt gag cac gac gat ctc gca gcc gca gtg gly val tyr arg val pro val leu pro arg gly glu his asp asp leu ala ala ala val 241/81 271/91 tog tgg act ttg ggg cgt ggc gtt atc tcg cat gag tcg gcc ttg gcg ctt cat gcc ctc ser trp thr leu gly arg gly val ile ser his glu ser ala leu ala leu his ala leu 301/101 331/111 get gae gtg aac eeg teg ege ate eat etc ace gte eeg ege aac aac eat eeg egt geg ala asp val asn pro ser arg ile his leu thr val pro arg asn asn his pro arg ala 361/121 391/131 gee ggg gge gag etg tae ega gtt eac ege ege gae ete eag gea gee eac gte aet teg ala gly gly glu leu tyr arg val his arg arg asp leu gln ala ala his val thr ser 421/141 451/151 gte gae gga ata eee gte aeg get geg ege aee ate aaa gae tge gtg aag aeg gge val asp gly ile pro val thr thr val ala arg thr ile lys asp cys val lys thr gly 481/161 511/171 acg gat cct tat cag ctt cgg gcc gcg atc gag cga gcc gaa gcc gag ggc acg ctt cgt thr asp pro tyr gln leu arg ala ala ile glu arg ala glu ala glu gly thr leu arg 571/191 cgt ggg tca gca gct gag cta cgc gct gcg ctc gat gag acc act gcc gga tta cgc gct arg gly ser ala ala glu leu arg ala ala leu asp glu thr thr ala gly leu arg ala 601/201 cgg ccg aag cga gca tcg gcg tga arg pro lys arg ala ser ala OPA

SEQ ID N° 33D

FIGURE 33D



ORF d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant Rv1044

1/1		31/11
taa ttg tgt gca aaa c	cg tat cta att gat	acg att gcg cac atg gct atc tgg gat cgc
OCH leu cys ala lys p	oro tyr leu ile asp	thr ile ala his met ala ile trp asp arg
61/21		91/31
leu val olu val ala a	le gag caa cat ggc	tac gtc acg act cgc gat gcg cga gac atc tyr val thr thr arg asp ala arg asp ile
121/41	.ra gra gra ary	151/51
ggc gtc gac cct gtg c	ag ctc cgc ctc cta	gcg ggg cgc gga cgt ctt gag cgt gtc ggc
gly val asp pro val g	pln leu arg leu leu	ala gly arg gly arg leu glu arg val gly
181/61		211/71
cga ggt gtg tac cgg g	itg ccc gtg ctg ccg	cgt ggt gag cac gac gat ctc gca gcc gca
arg gly val tyr arg v 241/81	ai pro vai leu pro	arg gly glu his asp asp leu ala ala ala 271/91
· · · ·	agg cat age att ate	tcg cat gag tcg gcc ttg gcg ctt cat gcc
val ser trp thr leu o	alv arg glv val ile	ser his glu ser ala leu ala leu his ala
301/101		331/111
ctc gct gac gtg aac c	ccg tcg cgc atc cat	ctc acc gtc ccg cgc aac aac cat ccg cgt
leu ala asp val asn p	oro ser arg ile his	leu thr val pro arg asn asn his pro arg
361/121		391/131
ala ala glu glu glu l	len tur arg val big	ege ege gae ete eag gea gee eae gte act
421/141	ten cyr arg var mrs	arg arg asp leu gln ala ala his val thr 451/151
· · · ·	cc gtc acg acg gtt	gcg cgc acc atc aaa gac tgc gtg aag acg
ser val asp gly ile p	oro val thr thr val	ala arg thr ile lys asp cys val lys thr
481/161		511/171
ggc acg gat cct tat c	ag ctt cgg gcc gcg	atc gag cga gcc gaa gcc gag ggc acg ctt
gly thr asp pro tyr o	Jin leu arg ala ala	ile glu arg ala glu ala glu gly thr leu
541/181		571/191
arg arg glv ser ala a	ala glu leu arg ala	gcg ctc gat gag acc act gcc gga tta cgc ala leu asp glu thr thr ala gly leu arg
601/201		are red asp gra cur cur ara gry red arg
gct cgg ccg aag cga g	gca tcg gcg tga	
ala arg pro lys arg a	ala ser ala OPA	

SEQ ID N° 33F

FIGURE 33F

1/1		31/11	
ATC CAA CCT GCT	GGG CCT GCG CCT	TCG AAT CGA CGC	G CCA GGC CAC CGC TCG CTG CCG GCA
ile gln pro ala	gly pro ala pro	ser asn arg arg	g pro gly his arg ser leu pro ala
61/21		91/31	•
ACA ACA CCT GGA	ATG GGG ACC TTT	TCG GTG TTG CTC	G GTA ACC GGG ACA ACC GGC ACC ACG
thr thr pro gly	met gly thr phe	ser val leu leu	u val thr gly thr thr gly thr thr
121/41		151/51	
CCT CGG TCG AGA	CGT ATC GCG GCA	GCG TTG GCC CTC	G TCG TTG CTG ACA ATT ACC GCT GGC
pro arg ser arg	arg ile ala ala	ala leu ala le	u ser leu leu thr ile thr ala gly
181/61		211/71	
	GCC GCG CTG CCG		
arg arg ile phe	ala ala leu pro	arg ala gly	

SEQ ID N° 34A



SEQ ID N° 34B

FIGURE 34B

1/1 31/11 GAT CCA ACC TGC TGG GCC TGC GCC TTC GAA TCG ACG GCC AGG CCA CCG CTC GCT GCC GGC asp pro thr cys trp ala cys ala phe glú ser thr ala arg pro pro leu ala ala gly 61/21 91/31 AAC AAC ACC TGG AAT GGG GAC CTT TTC GGT GTT GCT GGT AAC CGG GAC AAC CGG CAC CAC asn asn thr trp asn gly asp leu phe gly val ala gly asn arg asp asn arg his his 121/41 151/51 GCC TCG GTC GAG ACG TAT CGC GGC AGC GTT GGC CCT GTC GTT GCT GAC AAT TAC CGC TGG ala ser val glu thr tyr arg gly ser val gly pro val val ala asp asn tyr arg trp 181/61 211/71 CCG CCG CAT ATT TGC CGC GCT GCC GCG GGC CGG ATC pro pro his ile cys arg ala ala ala gly arg ile

SEQ ID N° 34C

FIGURE 34C



ORF d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) contennant seq34A

1/1 AMB pro gln gly pro ala ala arg arg gly arg cys arg trp pro arg arg gln ser met 91/31 ttg cag cag tta caa cgc caa atg gag tct gag cgc atc gtc gag ttc gat cag ctc ggc leu gln gln leu gln arg gln met glu ser glu arg ile val glu phe asp gln leu gly 121/41 151/51 agg gga gac gtt gcg cag cga cgg atc caa cct gct ggg cct gcg cct tcg aat cga cgg arg gly asp val ala gln arg arg ile gln pro ala gly pro ala pro ser asn arg arg 181/61 211/71 cca ggc cac cgc tcg ctg ccg gca aca aca cct gga atg ggg acc ttt tcg gtg ttg ctg pro gly his arg ser leu pro ala thr thr pro gly met gly thr phe ser val leu leu 271/91 gta acc ggg aca acc ggc acc acg cct cgg tcg aga cgt atc gcg gca gcg ttg gcc ctg val thr gly thr thr gly thr thr pro arg ser arg arg ile ala ala ala leu ala leu 301/101 331/111 tog ttg ctg aca att acc gct ggc cgc cgc ata ttt gcc gcg ctg ccg cgg gcc gga tcc ser leu leu thr ile thr ala gly arg arg ile phe ala ala leu pro arg ala gly ser 361/121 391/131 agg tog acc tgc cag atc toa cog egc agc atc tac gcc gtt cgc tgc aaa ccg ccg act arg ser thr cys gln ile ser pro arg ser ile tyr ala val arg cys lys pro pro thr 421/141 451/151 gcg acg gca ggc cca ctc tct tgg cat gcg tcc aat gct gcg acg tcc tcg gta gac aag ala thr ala gly pro leu ser trp his ala ser asn ala ala thr ser ser val asp lys 481/161 511/171 ctc acg ctt ggc ttc atg ccg cag tcc tac cca tgt agt aac aga tag leu thr leu gly phe met pro gln ser tyr pro cys ser asn arg AMB

SEQ ID N° 34F

FIGURE 34F

1/1	31/11
CAG TCT GTC GGC AAG GAG GGA CGC ATG C	CCA CTC TCC GAT CAT GAG CAG CGG ATG CTT GAC
gln ser val gly lys glu gly arg met p	pro leu ser asp his glu gln arg met leu asp
61/21	91/31
CAG ATC GAG AGC GCT CTC TAC GCC GAA	FAT CCC AAG TTC GCA TCG AGT GTC CGT GGC GGG
gln ile glu ser ala leu tyr ala glu a	asp pro lys phe ala ser ser val arg gly gly
121/41	151/51
GGC TTC CGC GCA CCG ACC GCG CGG CGG	CGC CTG CAG GGC GCG GCG TTG TTC ATC ATC GGT
gly phe arg ala pro thr ala arg arg a	arg leu gln gly ala ala leu phe ile ile gly
181/61	211/71
CTG GGG ATG TTG GTT TCC GGC GTG GCG T	TTC AAA GAG ACC ATG ATC GGA AGT TTC CCG ATA
leu gly met leu val ser gly val ala p	the lys glu thr met ile gly ser phe pro ile
241/81	271/91
CTC AGC GTT TTC GGT TTT GTC GTG ATG T	TTC GGT GGT GTG GTG TAT GCC ATC ACC GGT CCT
leu ser val phe gly phe val val met p	the gly gly val val tyr ala ile thr gly pro
301/101	331/111
CGG TTG TCC GGC AGG ATG GAT CGT GGC C	GGA TCG GCT GCT GGG GCT TCG CGC CAG CGT CGT
arg leu ser gly arg met asp arg gly o	gly ser ala ala gly ala ser arg gln arg arg
361/121	391/131
ACC AAG GGG GCC GGG GGC TCA TTC ACC	
thr lys gly ala gly gly ser phe thr s	ser arg met glu asp

SEQ ID N° 35A



1/1 31/11 GAC AGT CTG TCG GCA AGG AGG GAC GCA TGC CAC TCT CCG ATC ATG AGC AGC GGA TGC TTG asp ser leu ser ala arg arg asp ala cys his ser pro ile met ser ser gly cys leu 61/21 91/31 ACC AGA TCG AGA GCG CTC TCT ACG CCG AAG ATC CCA AGT TCG CAT CGA GTG TCC GTG GCG thr arg ser arg ala leu ser thr pro lys ile pro ser ser his arg val ser val ala 121/41 151/51 GGG GCT TCC GCG CAC CGA CCG CGC GGC GCC TGC AGG GCG CGG CGT TGT TCA TCA gly ala ser ala his arg pro arg gly gly ala cys arg ala arg arg cys ser ser ser 211/71 GTC TGG GGA TGT TGG TTT CCG GCG TGG CGT TCA AAG AGA CCA TGA TCG GAA GTT TCC CGA val trp gly cys trp phe pro ala trp arg ser lys arg pro OPA ser glu val ser arg 241/81 271/91 TAC TCA GCG TTT TCG GTT TTG TCG TGA TGT TCG GTG GTG TGG TGT ATG CCA TCA CCG GTC tyr ser ala phe ser val leu ser OPA cys ser val val trp cys met pro ser pro val 331/111 CTC GGT TGT CCG GCA GGA TGG ATC GTG GCG GAT CGG CTG CTG GGG CTT CGC GCC AGC GTC leu gly cys pro ala gly trp ile val ala asp arg leu leu gly leu arg ala ser val 361/121 391/131 GTA CCA AGG GGG CCG GGG GCT CAT TCA CCA GCC GTA TGG AAG ATC val pro arg gly pro gly ala his ser pro ala val trp lys ile

SEQ ID N° 35B

FIGURE 35B

•	
1/1 31/	11
ACA GTC TGT CGG CAA GGA GGG ACG CAT GCC ACT	CTC CGA TCA TGA GCA GCG GAT GCT TGA
thr val cys arg gln gly gly thr his ala thr	leu arg ser OPA ala ala asp ala OPA
61/21 91/	31
CCA GAT CGA GAG CGC TCT CTA CGC CGA AGA TCC	CAA GTT CGC ATC GAG TGT CCG TCC CGC
pro asp arg glu arg ser leu arg arg arg ser	aln val are the all and tot out the
121/41	/51
GGG CTT CCC CCC NCC CNC CCC CCC CCC CCC	751
GGG CTT CCG CGC ACC GAC CGC GCG GCG CCT	GCA GGG CGC GGC GTT GTT CAT CGG
gry led pro arg thr asp arg ala ala ala pro	ala gly arg gly val val his his arg
101/01 211	/71
TCT GGG GAT GTT GGT TTC CGG CGT GGC GTT CAA	AGA GAC CAT GAT CGG AAG TTT CCC GAT
ser gly asp val gly phe arg arg gly val glm	ard ash his ash are lum ha men
241/81 271	/91
ACT CAG CGT TTT CGG TTT TGT CGT GAT GTT CGG	TGG TGT GGT GTA TGC CAT CAC CGG TCC
thr gln arg phe arg phe cys arg asp val arg	trp cys gly val cys his his arg ser
301/101 331	/111
TCG GTT GTC CGG CAG GAT GGA TCG TGG CGG ATC	GGC TGC TGG GGC TTC GCG CCA GCG TCG
ser val val arg gln asp gly ser trp arg ile	gly cys trp gly phe ala mes ala ann
361/121	/131
TAC CAA GGG GGC CGG GGG CTC ATT CAC CAG CCG	
tur ala alu ama alu lau ila bic ul	INI GGA AGA TC
tyr gln gly gly arg gly leu ile his gln pro	tyr gly arg

SEQ ID N° 35C



séquence Rv2169c prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et contenant partiellement seq35A

1/1 31/11 atg cca ctc tcc gat cat gag cag cgg atg ctt gac cag atc gag age gct ctc tac gcc Met pro leu ser asp his glu gln arg met leu asp gln ile glu ser ala leu tyr ala 91/31 gaa gat ccc aag tte gca teg agt gte egt gge ggg gge tte ege gea eeg ace geg egg glu asp pro lys phe ala ser ser val arg gly gly phe arg ala pro thr ala arg 121/41 151/51 cgg cgc ctg cag ggc gcg gcg ttg ttc atc atc ggt ctg ggg atg ttg gtt tcc ggc gtg arg arg leu gln gly ala ala leu phe ile ile gly leu gly met leu val ser gly val 181/61 211/71 gcg ttc aaa gag acc atg atc gga agt ttc ccg ata ctc agc gtt ttc ggt ttt gtc gtg ala phe lys glu thr met ile gly ser phe pro ile leu ser val phe gly phe val val 241/81 271/91 atg ttc ggt ggt gtg tat gcc atc acc ggt cct cgg ttg tcc ggc agg atg gat cgt met phe gly gly val val tyr ala ile thr gly pro arg leu ser gly arg met asp arg 331/111 gge gga teg get get ggg get teg ege eag egt egt ace aag ggg gee ggg gge tea tte gly gly ser ala ala gly ala ser arg gln arg arg thr lys gly ala gly gly ser phe 361/121 391/131 acc age egt atg gaa gat egg tte egg ege ege tte gae gag taa thr ser arg met glu asp arg phe arg arg phe asp glu OCH

SEQ ID N° 35D

FIGURE 35D

ORF d'après Cole et al. (Nature 393:537-544) et contennant Rv2169c

tga cag tot gtc ggc aag gag gga cgc atg cca ctc tcc gat cat gag cag cgg atg ctt OPA gln ser val gly lys glu gly arg met pro leu ser asp his glu gln arg met leu 61/21 91/31 gac cag atc gag agc gct ctc tac gcc gaa gat ccc aag ttc gca tcg agt gtc cgt ggc asp gln ile glu ser ala leu tyr ala glu asp pro lys phe ala ser ser val arg gly 121/41 151/51 ggg ggc ttc cgc gca ccg acc gcg cgg cgc ctg cag ggc gcg gcg ttg ttc atc atc gly gly phe arg ala pro thr ala arg arg leu gln gly ala ala leu phe ile ile 181/61 211/71 ggt ctg ggg atg ttg gtt tcc ggc gtg gcg ttc aaa gag acc atg atc gga agt ttc ccg gly leu gly met leu val ser gly val ala phe lys glu thr met ile gly ser phe pro 241/81 271/91 ata ctc agc gtt ttc ggt ttt gtc gtg atg ttc ggt ggt gtg gtg tat gcc atc acc ggt ile leu ser val phe gly phe val val met phe gly gly val val tyr ala ile thr gly 301/101 331/111 cet egg ttg tee gge agg atg gat egt gge gga teg get ggg get teg ege eag egt pro arg leu ser gly arg met asp arg gly gly ser ala ala gly ala ser arg gln arg 361/121 391/131 cgt acc aag ggg gcc ggg ggc tca ttc acc agc cgt atg gaa gat cgg ttc cgg cgc cgc arg thr lys gly ala gly gly ser phe thr ser arg met glu asp arg phe arg arg arg 421/141 ttc gac gag taa phe asp glu OCH

SEQ ID 35F



1/1									31/11								
GAC CTG	GGA	CGA	AGA	CGA	ccc	CNG	CAG	ccc		~ ~ m	CM N	000	com	~~~			
sen leu	alu	277	254	254		al-	~1 ~		WAY IU	GAT	CIA	CCC	GGT	CCT	GGT	CAA	CGT
asp leu 61/21	4-1	ary	ary	ary	arg	gin	grn	bro	gin se	asp	Leu	pro	gra	pro	gly	gln	arg
	303	000	~~~						91/31								
CAA TGG	ACA	CCC	GAC	TAC	GGT	GCG	CCT	GCG	CGG CT	GAC	AAT	GCG	CGG	TTC	CTG	TTG	CCC
gln trp	thr	pro	asp	tyr	gly	ala	pro	ala	arg le	asp	asn	ala	arg	phe	leu	leu	pro
121/41									151/51				_	_			_
GTG GTC	GGA	GTG	CCA	CCC	GAC	CAG	GCC	ACC	GAC TT	GGC	TCC	GCT	GTT	GCA	CCA	GAA	ACG
val val	gly	val	pro	pro	asp	gln	ala	thr	asp phe	alv	ser	ala	val	ala	nro.	alu	thr
181/61			-	_		-			211/71	5-4					PZU	9	
ACG GCG	CCG	GTC	TGG	ATC	ACC	ATG	CTG	TGG		GCC	GAC	cee	ccc	ccc	መሞረ	ccc	CCC
thr ala	pro	va l	tro	ile	thr	met	len	trn	nro lo		2.50				110	-1-	CCC
241/81	F							CID	271/91	ala	asp	arg	bro	arg	reu	ara	pro
	ccc	CCT	ccc	200	Ċ@Œ	000	cmc	~~~									
GGG GCA		991	-1	ACC	GII	CCC	GIC	CGG	CIG GI	GAC	GAC	GAC	CTG	GCA	AAC	TCG	CTG
gly ala	bro	дтΆ	дтЛ	thr	val	pro	val	arg	leu va	. asp	asp	asp	leu	ala	asn	ser	leu
301/101									331/11								
GCC AAC	GGC	GGC	CGG	CTG	GAC	ATC	CTC	CTG	TCG GC	GCC	GAG	TTC	GCC	ACC	AAC	CGG	GAA
ala asn	gly	gly	arg	leu	asp	ile	leu	leu	ser ala	ala	alu	phe	ala	thr	asn	arg	alu
361/121									391/13		•	•				5	
GTC GAC	CCC	GAC	GGC	GCC	GTC	GGC	CGA	GCG	CTG TG	CTG	GCC	ATC	GAC	CCA	GAT	C	
val asp	pro	asp	alv	ala	val	alv	arg	ala	Jeu cv	leu	ala	ile	200	200	2071	·	
•	•		5-2			5-1	9		cy	, ren	uld	TTG	-asp	Þτο	asp		

SEQ ID N° 36A

FIGURE 36A

1/1 31/11	
ACC TGG GAC GAA GAC GGC AGC AGC CGC AAT C	AG ATC TAC CCG GTC CTG GTC AAC GTC
thr trp asp glu asp asp gly ser ser arg asn g	In ile tyr pro val leu val asn val
61/21 91/31	
AAT GGA CAC CCG ACT ACG GTG CGC CTG CGC GGC T	CG ACA ATG CGC GGT TCC TGT TGC CCG
ash gly his pro thr thr val arg leu arg gly s	er thr met arg gly ser cys cys pro
121/41 151/5	$\circ 1$
TGG TCG GAG TGC CAC CCG ACC AGG CCA CCG ACT T	CG GCT CCG CTG TTG CAC CAG AAA CGA
trp ser glu cys his pro thr arg pro pro thr s	er ala pro leu leu his gln lys arg
181/61 211/7	
CGG CGC CGG TCT GGA TCA CCA TGC TGT GGC CGC T	GG CCG ACC GGC CCC GGT TGG CCC CCG
arg arg arg ser gly ser pro cys cys gly arg t	rp pro thr gly pro gly trp pro pro
241/81 271/9	
GGG CAC CCG GTG GCA CCG TTC CCG TCC GGC TGG T	CG ACG ACG ACC TGG CAA ACT CGC TGG
gly his pro val ala pro phe pro ser gly trp s	er thr thr thr trp gln thr arg trp
301/101 331/1	
CCA ACG GCG GCC GGC TGG ACA TCC TCC TGT CGG C	GG CCG AGT TCG CCA CCA ACC GGG AAG
pro thr ala ala gly trp thr ser ser cys arg a 361/121	rg pro ser ser pro pro thr gly lys
J31/ X	
TCG ACC CCG ACG GCG CCG TCG GCC GAG CGC TGT G	CC TGG CCA TCG ACC CAG ATC
ser thr pro thr ala pro ser ala glu arg cys a	la trp pro ser thr gln ile

SEQ ID N° 36B



1/1	31/11
CCT GGG ACG AAG ACG ACG GCA GCC GC	CA ATC AGA TCT ACC CGG TCC TGG TCA ACG TCA
pro gly thr lys thr thr ala ala ala al	la ile arg ser thr arg ser trp ser thr ser
61/21	91/31
ATG GAC ACC CGA CTA CGG TGC GCC TGC GC	CG GCT CGA CAA TGC GCG GTT CCT GTT GCC CGT
met asp thr arg leu arg cys ala cys al	la ala arg gln cys ala val pro val ala arg
121/41	151/51
GGT CGG AGT GCC ACC CGA CCA GGC CAC CG	GA CTT CGG CTC CGC TGT TGC ACC AGA AAC GAC
gly arg ser ala thr arg pro gly his a	rg leu arg leu arg cys cys thr arg asn asp
181/61	211/71
GGC GCC GGT CTG GAT CAC CAT GCT GTG GG	CC GCT GGC CGA CCG GCC CCG GTT GGC CCC CGG
gly ala gly leu asp his his ala val al	la ala gly arg pro ala pro val gly pro arg
241/81	271/91
GGC ACC CGG TGG CAC CGT TCC CGT CCG GG	CT GGT CGA CGA CGT GGC AAA CTC GCT GGC
gly thr arg trp his arg ser arg pro al	la gly arg arg pro gly lys leu ala gly
301/101	331/111
CAA CGG CGG CCG GCT GGA CAT CCT CCT G	TC GGC GGC CGA GTT CGC CAC CAA CCG GGA AGT
gln arg arg pro ala gly his pro pro va	al gly gly arg val arg his gln pro gly ser
361/121	391/131
CGA CCC CGA CGG CGC CGT CGG CCG AGC GG	CT GTG CCT GGC CAT CGA CCC AGA TC
arg pro arg arg arg arg pro ser a	la val pro gly his arg pro arg
	the say are say

SEQ ID N° 36 C

FIGURE 36C

Séquence codante Rv3909 prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393 537-544) contenant Seq 36A

1/1 31/11	
GTG ACC GCA CTG CAA CTC GGC TGG GCC GCT TTG GCG CGC GTC ACC TCA GC	CG ATC GGC GTC
met thr ala leu gln leu gly trp ala ala leu ala arg val thr ser al	la ile glv val
61/21 91/31	
GTG GCC GGC CTC GGG ATG GCG CTC ACG GTA CCG TCG GCG GCA CCG CAC GC	CG CTC GCA GGC
val ala gly leu gly met ala leu thr val pro ser ala ala pro his al	la leu ala gly
121/41 151/51	
GAG CCC AGC CCG ACG CCT TTT GTC CAG GTC CGC ATC GAT CAG GTG ACC CC	CG GAC GTG GTG
glu pro ser pro thr pro phe val gln val arg ile asp gln val thr pr	ro asp val val
181/61 211/71	
ACC ACT TCC AGC GAA CCC CAT GTC ACC GTC AGC GGA ACG GTG ACC AAT AC	CC GGT GAC CGC
thr thr ser ser glu pro his val thr val ser gly thr val thr asn th	hr gly asp arg
241/81 271/91	
CCA GTC CGC GAT GTG ATG GTC CGG CTT GAG CAC GCC GCC GCG GTC ACG TC	CG TCA ACG GCG
pro val arg asp val met val arg leu glu his ala ala ala val thr se	er ser thr ala
301/101 331/111	
TTA CGC ACC TCG CTC GAC GGC GGC ACC GAC CAG TAC CAG CCG GCC GCG GA	AC TTC CTC ACG
leu arg thr ser leu asp gly gly thr asp gln tyr gln pro ala ala as	sp phe leu thr

SEQ ID N° 36D

FIGURE 36D



261 /101				001 /102
361/121	COD CAC	CCC C(C (1) (2)	391/131
val ala pro glu	low sen	250 00	u ala al	GCC GGC TTT ACC CTC TCG GCC CCG CTG CGC
421/141	reu asp	arg gi	A dru dr	ala gly phe thr leu ser ala pro leu arg
	CCG TCG	TTG GO	C GTC AA	CAG CCC GGG ATC TAC CCG GTC CTG GTC AAC
ser leu thr ard	pro ser	leu al	a valas	gln pro gly ile tyr pro val leu val asn
481/161	PTO DUL		u 141 45	511/171
	CCC GAC	TAC GO	T GCG CC	GCG CGG CTC GAC AAT GCG CGG TTC CTG TTG
val asn gly thr	pro asp	tvr ql	v ala pr	ala arg leu asp asn ala arg phe leu leu
541/181				571/191
CCC GTG GTC GGA	GTG CCA	CCC GF	C CAG GC	ACC GAC TTC GGC TCC GCT GTT GCA CCA GAA
pro val val gly	val pro	pro as	p gln al	thr asp phe gly ser ala val ala pro glu
601/201				631/211
ACG ACG GCG CCG	GTC TGG	ATC AC	C ATG CT	TGG CCG CTG GCC GAC CGG CCC CGG TTG GCC
thr thr ala pro	val trp	ile th	r met le	trp pro leu ala asp arg pro arg leu ala
661/221	CCD 000	100 0	m	691/231
DEC GUG GLA CCC	GGT GGC	ACC G	T CCC GT	CGG CTG GTC GAC GAC GAC CTG GCA AAC TCG
721/241	gra gra	thr va	ı pro va	arg leu val asp asp leu ala asn ser
	ממר רממ	רייה הז	ሮ ልጥሮ ሮሞ	751/251 CTG TCG GCG GCC GAG TTC GCC ACC AAC CGG
leu ala asn olv	alv ara	len as	n ile le	leu ser ala ala glu phe ala thr asn arg
781/261	9-1 uzg	104 40	b TTC TC	811/271
GAA GTC GAC CCC	GAC GGC	GCC G1	C GGC CG	GCG CTG TGC CTG GCC ATC GAC CCA GAT CTA
glu val asp pro	asp gly	ala va	l gly ar	ala leu cys leu ala ile asp pro asp leu
841/281				871/291
CTC ATC ACC GTC	AAT GCG	ATG AC	C GGC GG	TAC GTC GTG TCC GAC TCG CCC GAC GGG GCC
leu ile thr val	asn ala	met th	r gly gl	tyr val val ser asp ser pro asp gly ala
901/301				931/311
GCT CAA CTA CCG	GGC ACC	CCG AC	C CAC CC	GGC ACC GGC CAG GCC GCC GCA TCC AGC TGG
961/321	gry thr	pro ti	r his pr	gly thr gly gln ala ala ala ser ser trp
	CCC ACC	ריייא ריי	C C3C CC	991/331
leu asp ara leu	ara thr	len va	l his ar	ACA TGC GTG ACG CCG CTG CCT TTT GCC CAA thr cys val thr pro leu pro phe ala gln
1021/341	ary cirr	Ted A	I IIIS al	1051/351
	GCT TTG	CAG CO	G GTT AA	GAT CCG AGG CTG AGC GCG ATC GCA ACC ATC
ala asp leu asp	ala leu	gln a	σ val as	asp pro arg leu ser ala ile ala thr ile
1081/361				1111/371
AGC CCC GCC GAC	ATC GTC	GAC CO	C ATC CT	GAT GTC AGC TCC ACC CGC GGC GCA ACC GTG
ser pro ala asp	ile val	asp ar	g ile le	asp val ser ser thr arg gly ala thr val
1141/381				1171/391
CTG CCC GAC GGC	CCG TTG	ACC GO	C CGG GC	ATC AAC TTG CTC AGC ACC CAC GGC AAC ACG
teu pro asp gly	pro leu	thr g	y arg al	ile asn leu leu ser thr his gly asn thr
1201/401	CCC	CNM ma	m	1231/411
val ala val ala	212 212	GAT T	T AGC CC	GAG GAA CAG CAG GGT TCG TCC CAG ATC GGC
1261/421	ara ara	asp pr	e ser pr	glu glu gln gln gly ser ser gln ile gly 1291/431
	CCC GCT	ACC GO	יפ ככב כפ	G CGG TTG TCC CCG CGG GTG GTA GCG GCG CCG
ser ala leu leu	pro ala	thr al	a pro ar	arg leu ser pro arg val val ala ala pro
1321/441	2 WIG	43	~ bro ar	1351/451
TTT GAT CCC GCG	GTC GGG	GCC GC	G CTG GC	GCC GCG GGA ACA AAC CCG ACC GTT CCT ACC
phe asp pro ala	val gly	ala al	a leu al	ala ala gly thr asn pro thr val pro thr
1381/461				1411/471
TAT CTA GAT CCC	TCG TTG	TTC G	T CGG AT	GCG CAT GAA TCG ATC ACC GCG CGC CGC CAG
tyr leu asp pro	ser leu	phe va	l arg il	ala his glu ser ile thr ala arg arg gln

SEQ ID N° 36D(suite 1)



1441/481		1401/400
·	000 200	1471/491
agn ala leu glu ala met leu ten	CGC AGC	TTG GAG CCG AAT GCC GCG CCC CGT ACC CAA
1501/501	arg ser	leu glu pro asn ala ala pro arg thr gln 1531/511
	AGC CTG	GCC AGC GAC GCG CAG GTC ATC CTG ACC
ile leu val pro pro ala ser tro	ser len	ala ser asp asp ala gln val ile leu thr
1561/521		1591/531
GCG CTG GCC ACC GCC ATC CGG TCT	GGC CTG	GCC GTG CCG CGA CCA CTA CCG GCG GTG ATC
ala leu ala thr ala ile arg ser	gly leu	ala val pro arg pro leu pro ala val ile
1621/541		1651/551
GCT GAC GCC GCG GCC CGC ACC GAG	CCA CCG	GAA CCC CCG GGC GCT TAC AGC GCC GCT CGC
ala asp ala ala ala arg thr glu	pro pro	glu pro pro gly ala tyr ser ala ala arg
1081/201		1711/571
GGC CGG TTC AAT GAC GAC ATC ACC	ACG CAG	ATC GGC GGG CAG GTT GCC CGG CTA TGG AAG
gly arg phe asn asp asp ile thr	thr gln	ile gly gly gln val ala arg leu trp lys
1/41/581		1771/591
CTG ACC TCG GCG TTG ACC ATC GAT	GAC CGC	ACC GGG CTG ACC GGC GTG CAG TAC ACC GCA
1801/601	asp arg	thr gly leu thr gly val gln tyr thr ala
	ccc cmc	1831/611
pro leu arg glu asp met leu arg	ala lau	AGC CAA TCG CTA CCA CCC GAT ACC CGC AAC ser gln ser leu pro pro asp thr arg asn
1861/621	ara reu	1891/631
	ርጥር ርጥጥ	GGA AAG ACG ATC GAC GAT CTT TTC GGC GCG
gly leu ala gin gin arg leu ala	val val	gly lys thr ile asp asp leu phe gly ala
1921/641		1951/651
GTG ACC ATC GTC AAC CCG GGC GGC	TCC TAC	ACT CTG GCC ACC GAG CAC AGT CCG CTG CCG
val thr ile val asn pro gly gly	ser tyr	thr leu ala thr glu his ser pro leu pro
1981/661		2011/671
TTG GCG CTG CAT AAT GGC CTC GCC	GTG CCA	ATC CGG GTC CGG CTA CAG GTC GAT GCT CCG
leu ala leu his asn gly leu ala	val pro	ile arg val arg leu gln val asp ala pro
2041/681		2071/691
CCC GGG ATG ACG GTG GCC GAT GTC	GGT CAG	ATC GAG CTA CCG CCC GGG TAC CTG CCG CTA
2101/701	gly gln	ile glu leu pro pro gly tyr leu pro leu
	3C3 C3C	2131/711
ard val pro ile dlu val sen phe	thr all	CGG GTT GCC GTC GAC GTG TCG CTG CGG ACC arg val ala val asp val ser leu arg thr
2161/721	cur gin	2191/731
	כרפ פדפ	CGG TTG TCG GTG CAC TCC AAC GCC TAC GGC
pro asp glv val ala leu glv glu	pro val	arg leu ser val his ser asn ala tyr gly
2221/741	pro var	2251/751
AAG GTG TTG TTC GCG ATC ACG CTA	TCC GCT	GCG GCC GTG CTG GTA ACG CTG GCG GGC CGG
lys val leu phe ala ile thr leu	ser ala	ala ala val leu val thr leu ala gly arg
2281/761		2311/771
CGC CTT TGG CAC CGG TTC CGT GGC	CAG CCT	GAT CGC GCC GAC CTG GAT CGC CCC GAC CTG
arg leu trp his arg phe arg gly	gln pro	asp arg ala asp leu asp arg pro asp leu
2341/781		2371/791
CCT ACC GGC AAA CAC GCC CCG CAG	CGC CGT	GCC GTA GCC AGT CGG GAT GAC GAA AAG CAC
pro thr gly lys his ala pro gln	arg arg	ala val ala ser arg asp asp glu lys his
2401/801		
CGG GTA TGA arg val OPA		
ary var orm		

SEQ ID N° 36D (suite 2)

FIGURE 36D (suite 2)



ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393 537-544) et contenant Rv 3909.

```
31/11
TGA CTC AGC ACC GGG TCA GCA CAA CGG TCC CGG GCC GGG GCC GTG ACC GCA CTG CAA CTC
OPA leu ser thr gly ser ala gln arg ser arg ala gly ala val thr ala leu gln leu
61/21
                                        91/31
GGC TGG GCC GCT TTG GCG CGC GTC ACC TCA GCG ATC GGC GTC GTG GCC GGC CTC GGG ATG
gly trp ala ala leu ala arg val thr ser ala ile gly val val ala gly leu gly met
121/41
                                        151/51
GCG CTC ACG GTA CCG TCG GCG GCA CCG CAC GCG CTC GCA GGC GAG CCC AGC CCG ACG CCT
ala leu thr val pro ser ala ala pro his ala leu ala gly glu pro ser pro thr pro
181/61
                                        211/71
TTT GTC CAG GTC CGC ATC GAT CAG GTG ACC CCG GAC GTG GTG ACC ACT TCC AGC GAA CCC
phe val gln val arg ile asp gln val thr pro asp val val thr thr ser ser glu pro
                                        271/91
CAT GTC ACC GTC AGC GGA ACG GTG ACC AAT ACC GGT GAC CGC CCA GTC CGC GAT GTG ATG
his val thr val ser gly thr val thr asn thr gly asp arg pro val arg asp val met
301/101
                                        331/111
GTC CGG CTT GAG CAC GCC GCC GCG GTC ACG TCG TCA ACG GCG TTA CGC ACC TCG CTC GAC
val arg leu glu his ala ala ala val thr ser ser thr ala leu arg thr ser leu asp
361/121
                                        391/131
GGC GGC ACC GAC CAG TAC CAG CCG GCC GCG GAC TTC CTC ACG GTC GCC CCC GAA CTA GAC
gly gly thr asp gln tyr gln pro ala ala asp phe leu thr val ala pro glu leu asp
421/141
                                        451/151
CGC GGG CAA GAG GCC GGC TTT ACC CTC TCG GCC CCG CTG CGC TCG CTG ACC AGG CCG TCG
arg gly gln glu ala gly phe thr leu ser ala pro leu arg ser leu thr arg pro ser
481/161
                                        511/171
TTG GCC GTC AAC CAG CCC GGG ATC TAC CCG GTC CTG GTC AAC GTC AAT GGG ACA CCC GAC
leu ala val asn gln pro gly ile tyr pro val leu val asn val asn gly thr pro asp
                                        571/191
TAC GGT GCG CCT GCG CGG CTC GAC AAT GCG CGG TTC CTG TTG CCC GTG GTC GGA GTG CCA
tyr gly ala pro ala arg leu asp asn ala arg phe leu leu pro val val gly val pro
601/201
                                        631/211
CCC GAC CAG GCC ACC GAC TTC GGC TCC GCT GTT GCA CCA GAA ACG ACG GCG CCG GTC TGG
pro asp gln ala thr asp phe gly ser ala val ala pro glu thr thr ala pro val trp
661/221
                                        691/231
ATC ACC ATG CTG TGG CCG CTG GCC GGC CCC CGG TTG GCC CCC GGG GCA CCC GGT GGC
ile thr met leu trp pro leu ala asp arg pro arg leu ala pro gly ala pro gly gly
                                        751/251
ACC GTT CCC GTC CGG CTG GTC GAC GAC CTG GCA AAC TCG CTG GCC AAC GGC GGC CGG
thr val pro val arg leu val asp asp leu ala asn ser leu ala asn gly gly arg
781/261
                                        811/271
CTG GAC ATC CTC CTG TCG GCG GCC GAG TTC GCC ACC AAC CGG GAA GTC GAC CCC GAC GGC
leu asp ile leu leu ser ala ala glu phe ala thr asn arg glu val asp pro asp gly
                                        871/291
GCC GTC GGC CGA GCG CTG TGC CTG GCC ATC GAC CCA GAT CTA CTC ATC ACC GTC AAT GCG
ala val gly arg ala leu cys leu ala ile asp pro asp leu leu ile thr val asn ala
901/301
                                        931/311
ATG ACC GGC GGC TAC GTC GTG TCC GAC TCG CCC GAC GGG GCC GCT CAA CTA CCG GGC ACC
met thr gly gly tyr val val ser asp ser pro asp gly ala ala gln leu pro gly thr
961/321
                                        991/331
CCG ACC CAC CCG GGC ACC GGC CAG GCC GCA TCC AGC TGG CTG GAT CGA TTG CGG ACG
pro thr his pro gly thr gly gln ala ala ala ser ser trp leu asp arg leu arg thr
```

SEQ ID N° 36F



1021/341					1051/351						
CTA GTC CAC CGG	ACA TGO	GTG A	cg ccg	CTG		CAA GCC	GAC	CTG	СДТ	CCT	ምም ር
leu val his arg	thr cys	val th	nr pro	leu	pro phe ala	gln ala	asp	leu	asp	ala	leu
1081/361					1111/371				-		
CAG CGG GTT AAT	GAT CCC	AGG C	rg Agc	GCG	ATC GCA ACC	ATC AGC	CCC	GCC	GAC	ATC	GTC
gln arg val asn	asp pro	arg l	eu ser	ala	ile ala thr	ile ser	pro	ala	asp	ile	val
1141/381					1171/391				_		
GAC CGC ATC CTG	GAT GTO	AGC T	CC ACC	CGC	GGC GCA ACC	GTG CTG	CCC	GAC	GGC	CCG	TTG
asp arg ile leu	asp val	ser s	er thr	arg	gly ala thr	val leu	pro	asp	gly	pro	leu
1201/401					1231/411						
ACC GGC CGG GCG	ATC AAC	TTG C	rc agc	ACC	CAC GGC AAC	ACG GTT	GCC	GTC	GCG	GCC	GCC
thr gly arg ala 1261/421	ile ast	r reu re	eu ser	tnr	nis gly asn	thr val	ala	val	ala	ala	ala
GAT TTT AGC CCC	GAG GAZ	CAC C	NG GCT	mcc.	1291/431	CCO #55	200				
asp phe ser pro	alu alı	ເດໂກ ຕ	in ala	100	ser aln ile	GGC TCC	GCG	CTC	TTA	CCC	GCT
1321/441	924 920	9+11 9	III GIY	361	1351/451	dry ser	ara	reu	Ten	pro	ата
ACC GCG CCC CGG	CGG TTC	TCC C	ce cee	GTG		ርርር ጥጥጥ	CAT	ccc	ccc	CTC	ccc
thr ala pro arg	arg let	ser p	ro arg	val	val ala ala	pro phe	asn	nro	ala	val	alv
1381/461					1411/471						
GCC GCG CTG GCC	GCC GCC	GGA A	CA AAC	CCG	ACC GTT CCT	ACC TAT	CTA	GAT	CCC	TCG	TTG
ala ala leu ala	ala ala	gly t	hr asn	pro	thr val pro	thr tyr	leu	asp	pro	ser	leu
1441/481					1471/491						
TTC GTT CGG ATC	GCG CAT	GAA T	CG ATC	ACC	ece cec cec	CAG GAC	GCC	TTG	GGC	GCA	ATG
phe val arg ile	ala his	glu s	er ile	thr		gln asp	ala	leu	gly	ala	met
1501/501	mma		.	~~~	1531/511						
CTG TGG CGC AGC	lau al	, CCG A	AT GCC	GCG	CCC CGT ACC	CAA ATC	CTG	GTG	CCG	CCG	GCG
leu trp arg ser 1561/521	reu gr	t bro a	sii ata		1591/531	gin ile	leu	val	pro	pro	ala
TCG TGG AGC CTG	GCC AG	GAC G	AC GCG	CAG	GTC ATC CTG	ACC GCG	CTG	GCC	ACC	GCC	ATC
ser trp ser leu	ala se	asp a	sp ala	gln	val ile leu	thr ala	leu	ala	thr	ala	ile
1621/541					1651/551						
CGG TCT GGC CTG	GCC GT	CCG C	GA CCA	CTA	CCG GCG GTG	ATC GCT	GAC	GCC	GCG	GCC	CGC
arg ser gly leu	ala va	L pro a	rg pro	leu		ile ala	asp	ala	ala	ala	arg
1681/561					1711/571						
ACC GAG CCA CCG	GAA CC	CCG G	GC GCT	TAC	AGC GCC GCT	CCC CCC	CGG	TTC	TAA	GAÇ	GAC
thr glu pro pro 1741/581	gru pro	pro g	ту ата	cyr		arg gly	arg	phe	asn	asp	asp
ATC ACC ACG CAG	ልጥሮ ሮርር	י הכה ר	ልር ርጥጥ	ccc	1771/591	NNC CTC	N.C.C	mcc.	~~~	mm c	1.50
ile thr thr gln	ile al	alv a	ln val	ala	ard leu tro	lue lou	ACC.	100	212	TTG	ACC
1801/601	9-	9-19		u_u	1831/611	rys reu	CILL	ser	ara	Ten	LIII
ATC GAT GAC CGC	ACC GG	CTG A	CC GGC	GTG		GCA CCA	СТА	CGC	GNG	GAC	ATG
ile asp asp arg	thr ql	/ leu t	hr gly	val	gln tvr thr	ala pro	leu	ara	alu	asp	met
1861/621					1891/631						
TTG CGC GCG CTG	AGC CA	A TCG C	TA CCA	CCC	GAT ACC CGC	AAC GGG	CTG	GCC	CAG	CAG	CGG
leu arg ala leu	ser gl	n ser l	eu pro	pro	asp thr arg	asn gly	leu	ala	gln	gln	arg
1921/641					1951/651						-
CTG GCC GTC GTT	GGA AA	G ACG A	TC GAC	GAT	CTT TTC GGC	GCG GTG	ACC	ATC	GTC	AAC	CCG
leu ala val val	gly ly	s thr i	le asp	asp		ala val	thr	ile	val	asn	pro
1981/661	10m ==		aa aa -	a = =	2011/671						
GGC GGC TCC TAC	ACT CT	GCC A	CC GAG	CAC	AGT CCG CTG	CCG TTG	GCG	CTG	CAT	AAT	GGC
gly gly ser tyr	cur le	n arg C	ur gru	nls	ser bro Ten	pro leu	ala	Ieu	his	asn	дГÀ

SEQ ID 36F (suite 1)

FIGURE 36F (suite 1)

3.



115/185

2041/681 2071/691 CTC GCC GTG CCA ATC CGG GTC CGG CTA CAG GTC GAT GCT CCG CCC GGG ATG ACG GTG GCC leu ala val pro ile arg val arg leu gln val asp ala pro pro gly met thr val ala 2101/701 2131/711 GAT GTC GGT CAG ATC GAG CTA CCG CCC GGG TAC CTG CCG CTA CGA GTA CCA ATC GAG GTG asp val gly gln ile glu leu pro pro gly tyr leu pro leu arg val pro ile glu val 2191/731 AAC TTC ACA CAG CGG GTT GCC GTC GAC GTG TCG CTG CGG ACC CCC GAC GGC GTC GCG CTG asn phe thr gln arg val ala val asp val ser leu arg thr pro asp gly val ala leu 2221/741 2251/751 GGT GAA CCG GTG CGG TTG TCG GTG CAC TCC AAC GCC TAC GGC AAG GTG TTG TTC GCG ATC gly glu pro val arg leu ser val his ser asm ala tyr gly lys val leu phe ala ile 2281/761 2311/771 ACG CTA TCC GCT GCG GCC GTG CTG GTA ACG CTG GCG GGC CGG CGC CTT TGG CAC CGG TTC thr leu ser ala ala ala val leu val thr leu ala gly arg arg leu trp his arg phe 2341/781 2371/791 CGT GGC CAG CCT GAT CGC GCC GAC CTG GAT CGC CCC GAC CTG CCT ACC GGC AAA CAC GCC arg gly gln pro asp arg ala asp leu asp arg pro asp leu pro thr gly lys his ala 2401/801 2431/811 CCG CAG CGC CGT GCC GTA GCC AGT CGG GAT GAC GAA AAG CAC CGG GTA TGA pro gln arg arg ala val ala ser arg asp asp glu lys his arg val OPA

SEQ ID 36F (suite 2)

FIGURE 36F (suite 2)

1/1 31/11 ATC CGC GCG TTG GCG TCG CAT CCG AAC ATC GTC GGA GTC AAG GAC GCC AAA GCC GAC CTG ile arg ala leu ala ser his pro asn ile val gly val lys asp ala lys ala asp leu 91/31 CAC AGC GGC GCC CAA ATC ATG GCC GAC ACC GGA CTG GCC TAC TAT TCC GGC GAC GCG his ser gly ala gln ile met ala asp thr gly leu ala tyr tyr ser gly asp asp ala 151/51 CTC AAC CTG CCC TGG CTG GCC ATG GGC GCC ACG GGC TTC ATC AGC GTG ATT GCC CAC CTG leu asn leu pro trp leu ala met gly ala thr gly phe ile ser val ile ala his leu 181/61 211/71 GCA GCC GGG CAG CTT CGA GAG TTG TTG TCC GCC TTC GGT TCT GGG GAT ATC GCC ACC GCC ala ala gly gln leu arg glu leu leu ser ala phe gly ser gly asp ile ala thr ala 241/81 CGC AAG ATC arg lys ile

SEQ ID N° 37A

FIGURE 37A



1/1 31/11 GAT CCG CGC GTT GGC GTC GCA TCC GAA CAT CGT CGG AGT CAA GGA CGC CAA AGC CGA CCT asp pro arg val gly val ala ser glu his arg arg ser gln gly arg gln ser arg pro 61/21 91/31 GCA CAG CGG CGC CCA AAT CAT GGC CGA CAC CGG ACT GGC CTA CTA TTC CGG CGA CGC ala gln arg arg pro asn his gly arg his arg thr gly leu leu phe arg arg arg 151/51 GCT CAA CCT GCC CTG GCT GGC CAT GGG CGC CAC GGG CTT CAT CAG CGT GAT TGC CCA CCT ala gln pro ala leu ala gly his gly arg his gly leu his gln arg asp cys pro pro 211/71 GGC AGC CGG GCA GCT TCG AGA GTT GTT GTC CGC CTT CGG TTC TGG GGA TAT CGC CAC CGC gly ser arg ala ala ser arg val val val arg leu arg phe trp gly tyr arg his arg 241/81 CCG CAA GAT C pro gln asp

SEQ ID N° 37B

FIGURE 37B

1/1 31/11 TCC GCG CGT TGG CGT CGC ATC CGA ACA TCG TCG GAG TCA AGG ACG CCA AAG CCG ACC TGC ser ala arg trp arg arg ile arg thr ser ser glu ser arg thr pro lys pro thr cys 61/21 91/31 ACA GCG GCG CCC AAA TCA TGG CCG ACA CCG GAC TGG CCT ACT ATT CCG GCG ACG ACG CGC thr ala ala pro lys ser trp pro thr pro asp trp pro thr ile pro ala thr thr arg 121/41 151/51 TCA ACC TGC CCT GGC TGG CCA TGG GCG CCA CGG GCT TCA TCA GCG TGA TTG CCC ACC TGG ser thr cys pro gly trp pro trp ala pro arg ala ser ser ala OPA leu pro thr trp 181/61 211/71 CAG CCG GGC AGC TTC GAG AGT TGT TGT CCG CCT TCG GTT CTG GGG ATA TCG CCA CCG CCC gln pro gly ser phe glu ser cys cys pro pro ser val leu gly ile ser pro pro pro 241/81 GCA AGA TC ala arg

SEQ ID N° 37C

FIGURE 37C



Séquence codante Rv2753c prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393 537-544) contenant Seq 37A

1/1									31/11								
	ACC	GTC	GGA	TTC	GAC	GTC	GCA	GCG	CGC CTA	GGA	ACC	СТС	СТС	ACC.	ccc	ስጥሮ	CTC
val thr	thr	val	gly	phe	asp	val	ala	ala	arg leu	alv	thr	leu	leu	thr	ala	met	val
61/21									91/31								
ACA CCG	TTT	AGC	GGC	GAT	GGÇ	TCC	CTG	GAC	ACC GCC	ACC	GCG	GCG	CGG	CTG	GCC	AAC	CAC
thr pro	phe	ser	gly	asp	gly	ser	leu	asp	thr ala	thr	ala	ala	arq	leu	ala	asn	his
121/41									151/51				_				
CTG GTC	GAT	CAG	GGG	TGC	GAC	GGT	CTG	GTG	GTC TCG	GGÇ	ACC	ACC	GGC	GAG	TCG	CCG	ACC
leu val	asp	gln	gly	cys	asp	gly	leu	val	val ser	gly	thr	thr	gly	glu	ser	pro	thr
181/61	C3.C	~~~				<i></i>			211/71								•
the the	CAC	~1	GAG ~1	AAA	ATC	GAG	CTG	CTG	CGG GCC	GTC	TTG	GAA	GCG	GTG	GGG	GAC	CGG
241/81	asp	9±Y	gru	TÃ2	TIE	gru	reu	Ten	arg ala 271/91	Val	Ten	glu	ala	val	gly	asp	arg
	GTT	ATC	GCC	GGT	GCC	GĠC	ACC	ጥልጥ	GAC ACC	ccc	CAC	200	NIII C	000	oma		
ala arg	val	ile	ala	alv	ala	glv	thr	tvr	asp thr	ala	his	SAT	41C	CGG	lau	212	AAG
301/101				9-2		3-1		-7-	331/111	414	1113	367	116	ary	reu	ara	rys
GCT TGT	GCG	GCC	GAG	GGT	GCG	CAC	GGG	CTG	CTG GTG	GTC	ACG	ccc	TAC	TAT	TCC	AAG	CCC
ala cys	ala	ala	glu	gly	ala	his	gly	leu	leu val	val	thr	pro	tvr	tvr	ser	lvs	pro
361/121									391/131							_	-
CCG CAG	CGG	GGG	CTG	CAA	GCC	CAT	TTC	ACC	GCC GTC	GCC	GAC	GCG	ACC	GAG	CTG	CCG	ATG
pro gln	arg	gly	leu	gln	ala	his	phe	thr	ala val	ala	asp	ala	thr	glu	leu	pro	met
421/141	m	~~~							451/151								
low low	TAT	GAC	ATC	CCG	GGG	CGG	TCG	GCG	GTG CCG	ATC	GAG	CCC	GAC	ACG	ATC	CGC	GCG
481/161	CAT	asp	TIE	pro	gry	arg	ser	ala	val pro 511/171	ile	glu	pro	asp	thr	ile	arg	ala
	TCG	САТ	CCG	AAC	ATC	CTC	GGA	כיייר	AAG GAC	acc	222	ccc	C N C	cmc	~~~		
l'eu ala	ser	his	pro	asn	ile	val	alv	val	lys asp	ala	lve	212	JAU	CIG	CAC	AGC	GGC
541/181			P				9-3	• • • •	571/191	414	Lys	ala	asp	reu	nis	ser	дтĀ
GCC CAA	ATC	ATG	GCC	GAC	ACC	GGA	CTG	GCC	TAC TAT	TCC	GGC	GAC	GAC	GCG	CTC	AAC	СТС
ala gln	ile	met	ala	asp	thr	gly	leu	ala	tyr tyr	ser	gly	asp	asp	ala	leu	asn	leu
601/201									631/211								
CCC TGG	CTG	GCC	ATG	GGC	GCC	ACG	GGC	TTC	ATC AGC	GTG	ATT	GCC	CAC	CTG	GCA	GCC	GGG
pro trp	leu	ala	met	gly	ala	thr	gly	phe	ile ser	val	ile	ala	his	leu	ala	ala	gly.
661/221	CC3	CAC	mma	mmo	maa	~~~	mm.		691/231								
CAG CIT	CGA	GAG	TTG	TTG	TCC	GCC	TTC	GGT	TCT GGG	GAT	ATC	GCC	ACC	GCC	CGC	AAG	ATC
721/241	arg	gru	reu	Tea	ser	ата	pne	gry	ser gly 751/251	asp	11e	ala	thr	ala	arg	lys	ile
	GCG	GTC	GCC	cce	CTG	ም ርር	AAC	GCG	ATG AGC	ccc	CTC	CCT	ccc	CTIC	7.00	mm a	maa
asn ile	ala	val	ala	pro	leu	CVS	asn	ala	met ser	ara	1611	991	~1 ··	GIG	ACG	TTG	TCC
781/261						-,-			811/271	ary	104	ATA	A+ A	val	CIII	TEI	ser
AAG GCG	GGC	TTG	CGG	CTG	CAG	GGC	ATC	GAC	GTC GGT	GAT	ccc	CGG	CTG	ccc	CAG	GTG	GCC
lys ala	gly	leu	arg	leu	gln	gly	ile	asp	val gly	asp	pro	ara	leu	pro	aln	val	ala
841/281									871/291					-	-		
GCG ACA	CCG	GAG	CAG	ATC	GAC	GCG	TTG	GCC	GCC GAC	ATG	CGC	GCG	GCC	TCG	GTG	CTT	CGG
ala thr	pro	glu	gln	ile	asp	ala	leu	ala	ala asp	met	arg	ala	ala	ser	val	leu	arg

901/301 TGA OPA

SEQ ID N° 37D

FIGURE 37D



ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393 537-544) contenant Rv2753c

1/1				31/11								
TAA GGT GAG CGC C	GT GGC CG	A GAC CGC	GCC	GCT GCG	CGT	GCA	ACT	CAT	CCC	CAA	CAC	CCA
OCH gly glu arg a	rg gly ar	g asp arg	ala	ala ala	arg	ala	thr	asp	ara	aln	3en	2 FG
61/21				91/31								-
CTT CTT GGC CCC A	CC CGA CG	T GCC CTG	GAC	CAC CGA	CGC	CGA	CGG	CGG	ACC	CGC	GCT	GGT
leu leu gly pro t	hr arg ar	g ala leu	asp	his arg	arg	arg	arg	arg	thr	arq	ala	qlv
121/41				151/51						_		-
CGA GTT CGC CGG C	CG GGC CI	g cta tca	GAG	CTG GTC	CAA	GCC	CAA	TCC	CAA	GAC	CGC	CAC
arg val arg arg p 181/61	ro gry le	u ieu ser	glu	leu val	gln	ala	gln	ser	gln	asp	arg	his
	·cm	3 C3M C5M		211/71								
CAA CGC CGG CTA C	ro pro al	A CAI CAT	CGA	CGT CGG	ACA	TTT	CTC	GGT	GCT	AGA	GCA	TGC
241/81	TO bro ar	a 1112 1112	arg	271/91	cnr	pne	теu	дтЛ	ala	arg	ala	cys
CAG CGT GTC GTT C	TA CAT CA	C CGG GAT	СТС	GCG ATC	GTG	CAC	CCD	CCN	CCM	CAM	~~~	003
gln arg val val l	eu his hi	s arg asp	leu	ala ile	val	his	pro	ara	ala	GAI	550	CCA
301/101				331/111								_
CCG GCA TTT CTC C	TA CTC GC	A GCT CTC	CCA	GCG CTA	CGT	ACÇ	CGA	GAA	GGA	CTC	GCG	GGT
bro ara bue ten T	eu leu al	a ala leu	pro	ala leu	arg	thr	arg	glu	gly	leu	ala	alv
361/121				391/131								
CGT CGT GCC GCC C	GG CAT GG	A GGA CGA	CGC	CGA CCT	GCG	CCA	CAT	CCT	GAC	CGA	GGC	CGC
arg arg ala ala a 421/141	rg nis gi	y gly arg	arg	arg pro	ala	pro	his	pro	asp	arg	gly	arg
CGA CGC CGC CCG C	יכר ראר כייי	ת האב בכא	CCM	451/151								
arg arg arg pro a	ro his le	u aln ara	ala	ala alu	CAA	GCT	GGA	AGC	CAA	GTT	CGC	CGA
481/161		- 92 419	ulu	511/171	9111	ата	дту	ser	gin	vaı	arg	arg
CCA ACC CAA CGC G	AT CCT GC	G CCG CAA	GCA	GGC CCG	CCA	AGC	CGC	CCG	CGC	ССТ	CCT	ccc
pro thr gln arg a	sp pro al	a pro gln	ala	gly pro	pro	ser	arg	pro	arg	alv	ala	ala
241/181				571/191								
CAA CGC CAC CGA A	AC CCG CA	T CGT GGT	GAC	CGG CAA	CTA	CCG	GGC	CTG	GCG	GCA	CTT	CAT
gin arg his arg a	sn pro hi	s arg gly	asp	arg gln	leu	pro	gly	leu	ala	ala	leu	his
901/501				631/211								
CGC AAT GCG GGC C	AG CGA GC	A CGC CGA	CGT	GGA AAT	CCG	GCG	ACT	GGC	CAT	CGA	ATG	CCT
arg asn ala gly g 661/221	irn arg ar	a arg arg	arg	691/231	pro	ala	thr	gly	his	arg	met	pro
GCG CCA GCT CGC C	GC CGT GG	c ccc ccc	CCT	GAT/ 531	CCA	CTT	CCN	~~m	~~~	~~~		
ala pro ala arg a	rg arg gl	v pro arg	alv	val ard	ara	lau	CGA	41	GAC	CAC	CCT	GGC
121/241				751/251								
CGA CGG CAC CGA G	GT GGC GA	C CAG CCC	GTT	GGC GAC	CGA	AGC	CTG	AGG	CGG	CGT	GTC	GCT
arg arg nis arg g	ly gly as	p gln pro	val	gly asp	arg	ser	leu	arg	arg	arq	val	ala
101/201				811/271								
GGA CAA ACA CGC G	CG CTC GC	e ecc eee	ATA	AAG CGC	CAG	GTA	ACC	TTG	GGA	GCC	GTG	ACC
gly gln thr arg a 841/281	ita Ten al	a ala gly	ile	lys arg	gln	val	thr	leu	gly	ala	val	thr
	אר פייר פר	7 GCC CCC	CTD	871/291		~~~						
ACC GTC GGA TTC G thr val gly phe a	sp val al	a ala ard	LAU	alu th	UTG	CTG	ACC	GCG	ATG	GTG	ACA	CCG
901/301	בא אאי ק-	- was ary	_ cu	931/311	reu	ren	cnr	ara	met	val	thr	pro
TTT AGC GGC GAT G	GC TCC CT	G GAC ACC	GCC	ACC GCG	ace	cee	רתר	ccc	220	CAC	Cmc	cm.c
phe ser gly asp g	ly ser le	u asp thr	ala	thr ala	ala	aro	len	ala	AAL	hie	Lan	UPI
301/321				991/331								
GAT CAG GGG TGC G	AC GGT CT	G GTG GTC	TCG	GGC ACC	ACC	GGC	GAG	TCG	CCG	ACC	ACC	ACC
asp gln gly cys a	sp gly le	u val val	ser	gly thr	thr	gly	glu	ser	pro	thr	thr	thr

SEQ ID N° 37F

FIGURE 37F
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



1021/341	1051/351
asp all all les ils all les les are al-	GTC TTG GAA GCG GTG GGG GAC CGG GCC CGT
1081/361	val leu glu ala val gly asp arg ala arg
	1111/371
WELL ALC GOO GOT GOO GOO ACC TAT GAU ACC	GCG CAC AGC ATC CGG CTG GCC AAG GCT TGT
1141/381	ala his ser ile arg leu ala lys ala cys
	1171/391
ale	GTC ACG CCC TAC TAT TCC AAG CCG CCG CAG
1201/401	val thr pro tyr tyr ser lys pro pro gln
	1231/411
CGG GGG CTG CAA GCC CAT TTC ACC GCC GTC	GCC GAC GCG ACC GAG CTG CCG ATG CTG CTC
1261/421	ala asp ala thr glu leu pro met leu leu
	1291/431
TAT GAC ATC CCG GGG CGG TCG GCG GTG CCG	ATC GAG CCC GAC ACG ATC CGC GCG TTG GCG
tyr asp ite pro gry arg ser ata vai pro	ile glu pro asp thr ile arg ala leu ala
1321/441	1351/451
TCG CAT CCG AAC ATC GTC GGA GTC AAG GAC	GCC AAA GCC GAC CTG CAC AGC GGC GCC CAA
ser his pro ash lie val gly val lys asp	ala lys ala asp leu his ser gl; ala gln
1381/461	1411/471
ATC ATG GCC GAC ACC GGA CTG GCC TAC TAT	TCC GGC GAC GAC GCG CTC AAC CTG CCC TGG
1441/481	ser gly asp asp ala leu asn leu pro trp
	1471/491
OTG GCC ATG GGC GCC ACG GGC TTC ATC AGC	GTG ATT GCC CAC CTG GCA GCC GGG CAG CTT
led ata met gry ala thr gry phe rie ser	val ile ala his leu ala ala gly gln leu
1501/501	1531/511
CGA GAG TTG TTG TCC GCC TTC GGT TCT GGG	GAT ATC GCC ACC GCC CGC AAG ATC AAC ATT
	asp ile ala thr ala arg lys ile asn ile
	1591/531
GCG GTC GCC CCG CTG TGC AAC GCG ATG AGC	CGC CTG GGT GGG GTG ACG TTG TCC AAG GCG
ala val ala pro leu cys asn ala met ser	
1621/541	1651/551
GGC TTG CGG CTG CAG GGC ATC GAC GTC GGT	GAT CCC CGG CTG CCC CAG GTG GCC GCG ACA
gry reu arg reu gin gry lie asp val gly	asp pro arg leu pro gln val ala ala thr
1681/561	1711/571
CCG GAG CAG ATC GAC GCG TTG GCC GCC GAC	ATG CGC GCG GCC TCG GTG CTT CGG TGA
pro glu gln ile asp ala leu ala ala asp	met arg ala ala ser val leu arg OPA

SEQ ID N° 37F (suite 1)

FIGURE 37F (suite 1)



31/11 GCG GTG AAC TGG TGG GCC CGG ATG GTT CAA GTA CGC CGT CGC AAA CTC GAG CAC AAC AGG ala val asn trp trp ala arg met val gln val arg arg arg lys leu glu his asn arg 61/21 91/31 AGA CGA CGG ATG GAA GGA GAT GCT GGC GGC CAG CTG AAC CCT GCC GAT GCG AAT AAG arg arg met glu gly asp ala gly ala gly gln leu asn pro ala asp ala asn lys 121/41 151/51 TCG TCG TCT ACG GAG GTG AAG GCG GCG GAT TCG GCG GAA TCT GAC GCC GGA GCC GAC CAG ser ser ser thr glu val lys ala ala asp ser ala glu ser asp ala gly ala asp gln 181/61 211/71 ACT GGC CCG CAG GTG AAG GCG GCG GAT TCG GCG GAA TCT GAC GCC GGA GAG CTC GGC GAG thr gly pro gln val lys ala ala asp ser ala glu ser asp ala gly glu leu gly glu 241/81 271/91 GAC GCG TGC CCA GAA CAG GCC CTC GTC GAG CGG CGC CCG TCG CGG TTG CGG CGA GGC TGG asp ala cys pro glu gln ala leu val glu arg arg pro ser arg leu arg arg gly trp 301/101 331/111 CTT GTT GGC ATT GCG GCG ACG CTG CTC GCG TTG GCC GGT GGC CTT GGC GCA GCG GGT TAT leu val gly ile ala ala thr leu leu ala leu ala gly gly leu gly ala ala gly tyr 361/121 391/131 TTT GCG TTG CGC TCA CAC CAG GAA AGC CAA TCA ATC GCG CGC GAG GAC CTT GCG GCC ATT phe ala leu arg ser his gln glu ser gln ser ile ala arg glu asp leu ala ala ile 421/141 451/151 GAG GCC GCT AAG GAT TGC GTT GCG GCC ACG CAG GCA CCC GAT GCT GGG GCG ATG TCG GCT glu ala ala lys asp cys val ala ala thr gln ala pro asp ala gly ala met ser ala 481/161 AGC ATG CAG AAG ATC ser met gln lys ile

SEQ ID N° 38A

FIGURE 38A

1/1									31/1	1								
CAG CGG	TGA	AÇT	GGT	GGG	CCC	GGA	TGG	TTC	AAG :	TAC	GCC	GTC	GCA	AAC	TCG	AGC	ACA	ACA
gln arg	OPA	thr	gly	gly	pro	gly	trp	phe	lys	tyr	ala	val	ala	asn	ser	ser	thr	thr
61/21									91/3									
GGA GAC	GAC	GGA	TGG	AAG	GAG	ATG	CTG	GCG	CCG	GCC	AGC	TGA	ACC	CTG	CCG	ATG	CGA	ATA
gly asp	asp	gīÀ	trp	lys	glu	met	leu	ala			ser	OPA	thr	leu	pro	met	arg	ile
121/41	~~m	cm.			max				151/									
AGT CGT	CGT	CTA	CGG	AGG	TGA	AGG	CGG	CGG	ATT (CGG	CGG	AAT	CTG	ACG	CCG	GAG	CCG	ACC
ser arg 181/61	arg	reu	arg	arg	OPA	arg	arg	arg	11e a		arg	asn	leu	thr	pro	glu	pro	thr
,	ccc	ccc	n.c.c	ጥሮአ	700		ccc	200										
AGA CTG	ala	250	700	ODA	WGG	724	256	AIT	CGG (AAT	CiG	ACG	ÇÇĞ	GAG	AGÇ	TCG	GCG
arg leu 241/81	ara	ary	ary	OFA	ary	arg	ary	116	271/		asn	1eu	CUL	pro	gru	ser	ser	ala
AGG ACG	CGT	GCC	CAG	AAC	AGG	CCC	TCG	TCG	AGC (GGC	GCC	CGT	CGC	GGT	TGC	GGC	GAG	GCT
arg thr	arg	ala	gln	asn	arg	pro	ser	ser	ser (gly	ala	arg	arg	gly	CVS	gly	alu	ala
301/101									331/	111							-	
GGC TTG	TTG	GCA	TTG	CGG	CGA	CGC	TGC	TCG	CGT :	TGG	CCG	GTG	GCC	TTG	GCG	CAG	CGG	GTT
gly leu	leu	ala	leu	arg	arg	arg	cys	ser	arg	trp	pro	val	ala	leu	ala	gln	arg	val
361/121									391/	131						_	-	
ATT TTG	CGT	TGC	GCT	CAC	ACC	AGG	AAA	GCC	AAT (CAA	TCG	CGC	GCG	AGG	ACC	TTG	CGG	CCA
ile leu	arg	cys	ala	his	thr	arg	lys	ala			ser	arg	ala	arg	thr	leu	arg	pro
421/141									451/									
TTG AGG	CCG	CTA	AGG	ATT	GCG	TTG	CGG	CCA	CGC 2	AGG	CAC	CCG	ATG	CTG	GGG	CGA	TGT	CGG
leu arg	pro	leu	arg	ile	ala	leu	arg	pro	arg .	arg	his	pro	me t	leu	gly	arg	cys	arg
481/161																		
CTA GCA				TC														
leu ala	cys	arg	arg															

SEQ ID N° 38B



1/1 31/11 AGC GGT GAA CTG GTG GGC CCG GAT GGT TCA AGT ACG CCG TCG CAA ACT CGA GCA CAA CAG ser gly glu leu val gly pro asp gly ser ser thr pro ser gln thr arg ala gln gln 61/21 91/31 GAG ACG ACG GAT GGA AGG AGA TGC TGG CGC CGG CCA GCT GAA CCC TGC CGA TGC GAA TAA glu thr thr asp gly arg arg cys trp arg arg pro ala glu pro cys arg cys glu OCH 121/41 151/51 GTC GTC GTC TAC GGA GGT GAA GGC GGC GGA TTC GGC GGA ATC TGA CGC CGG AGC CGA CCA val val tyr gly gly glu gly gly phe gly gly ile OPA arg arg ser arg pro 181/61 211/71 GAC TGG CCC GCA GGT GAA GGC GGC GGA TTC GGC GGA ATC TGA CGC CGG AGA GCT CGG CGA asp trp pro ala gly glu gly gly phe gly gly ile OPA arg arg ala arg arg 241/81 271/91 GGA CGC GTG CCC AGA ACA GGC CCT CGT CGA GCG GCG CCC GTC GCG GTT GCG GCG AGG CTG gly arg val pro arg thr gly pro arg arg ala ala pro val ala val ala ala arg leu 301/101 331/111 GCT TGT TGG CAT TGC GGC GAC GCT GCT CGC GTT GGC CGG TGG CCT TGG CGC AGC GGG TTA ala cys trp his cys gly asp ala ala arg val gly arg trp pro trp arg ser gly leu 361/121 391/131 TTT TGC GTT GCG CTC ACA CCA GGA AAG CCA ATC AAT CGC GCG CGA GGA CCT TGC GGC CAT phe cys val ala leu thr pro gly lys pro ile asn arg ala arg gly pro cys gly his 421/141 451/151 TGA GGC CGC TAA GGA TTG CGT TGC GGC CAC GCA GGC ACC CGA TGC TGG GGC GAT GTC GGC OPA gly arg OCH gly leu arg cys gly his ala gly thr arg cys trp gly asp val gly 481/161 TAG CAT GCA GAA GAT C AMB his ala glu asp

SEQ ID N° 38C

FIGURE 38C





Séquence Rv0175 prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393 537-544) et contenant seq38A

```
1/1
                                        31/11
GTG AAG GCG GCG GAT TCG GCG GAA TCT GAC GCC GGA GCC GAC CAG ACT GGC CCG CAG GTG
val lys ala ala asp ser ala glu ser asp ala gly ala asp gln thr gly pro gln val
                                        91/31
AAG GCG GCG GAT TCG GCG GAA TCT GAC GCC GGA GAG CTC GGC GAG GAC GCG TGC CCA GAA
lys ala ala asp ser ala glu ser asp ala gly glu leu gly glu asp ala cys pro glu
121/41
                                        151/51
CAG GCC CTC GTC GAG CGG CGC CCG TCG CGG TTG CGG CGA GGC TGG CTT GTT GGC ATT GCG
gln ala leu val glu arg arg pro ser arg leu arg arg gly trp leu val gly ile ala
181/61
                                        211/71
GCG ACG CTG CTC GCG TTG GCC GGT GGC CTT GGC GCA GCG GGT TAT TTT GCG TTG CGC TCA
ala thr leu leu ala leu ala gly gly leu gly ala ala gly tyr phe ala leu arg ser
241/81
                                        271/91
CAC CAG GAA AGC CAA TCA ATC GCG CGC GAG GAC CTT GCG GCC ATT GAG GCC GCT AAG GAT
his gln glu ser gln ser ile ala arg glu asp leu ala ala ile glu ala ala lys asp
301/101
                                        331/111
TGC GTT GCG GCC ACG CAG GCA CCC GAT GCT GGG GCG ATG TCG GCT AGC ATG CAG AAG ATC
cys val ala ala thr gln ala pro asp ala gly ala met ser ala ser met gln lys ile
361/121
                                        391/131
ATC GAG TGT GGC ACC GGT GAT TTC GGT GCC CAG GCG TCG TTG TAC ACC AGC ATG CTC GTC
ile glu cys gly thr gly asp phe gly ala gln ala ser leu tyr thr ser met leu val
421/141
                                        451/151
GAG GCG TAT CAA GCG GCC AGC GTC CAC GTG CAA GTG ACC GAT ATG CGC GCG GCG GTC GAG
glu ala tyr gln ala ala ser val his val gln val thr asp met arg ala ala val glu
                                        511/171
CGC AAC AAC AAT GAC GGG TCG GTC GAT GTT CTG GTG GCG CTC CGG GTC AAG GTG TCC AAC
arg asn asn asp gly ser val asp val leu val ala leu arg val lys val ser asn
541/181
                                        571/191
ACC GAC TCG GAT GCC CAT GAA GTC GGC TAC CGT CTT CGG GTC CGG ATG GCA CTG GAT GAG
thr asp ser asp ala his glu val gly tyr arg leu arg val arg met ala leu asp glu
601/201
                                        631/211
GGC CGC TAT AAG ATC GCC AAA CTC GAC CAG GTG ACG AAG TGA
gly arg tyr lys ile ala lys leu asp gln val thr lys OPA
```

SEQ ID N° 38D

. FIGURE 38D

ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393 537-544) Contenant Rv0175

```
31/11
TGA ACT GGT GGG GCC GGA TGG TGT CAA GTA CGC CGT CGC AAA CTC GAG CAC AAC AGG AGA
OPA thr gly gly ala gly trp cys gln val arg arg arg lys leu glu his asn arg arg
61/21
                                        91/31
CGA CGG ATG GAA GGA GAT GCT GGC GCC GGC CAG CTG AAC CCT GCC GAT GCG AAT AAG TCG
arg arg met glu gly asp ala gly ala gly gln leu asn pro ala asp ala asn lys ser
121/41
                                        151/51
TCG TCT ACG GAG GTG AAG GCG GCG GAT TCG GCG GAA TCT GAC GCC GGA GCC GAC CAG ACT
ser ser thr glu val lys ala ala asp ser ala glu ser asp ala gly ala asp gln thr
181/61
                                        211/71
GGC CCG CAG GTG AAG GCG GCG GAT TCG GCG GAA TCT GAC GCC GGA GAG CTC GGC GAG GAC
gly pro gln val lys ala ala asp ser ala glu ser asp ala gly glu leu gly glu asp
241/81
                                        271/91
GCG TGC CCA GAA CAG GCC CTC GTC GAG CGG CGC CCG TCG CGG TTG CGG CGA GGC TGG CTT
ala cys pro glu gln ala leu val glu arg arg pro ser arg leu arg arg gly trp leu
301/101
                                        331/111
GTT GGC ATT GCG GCG ACG CTG CTC GCG TTG GCC GGT GGC CTT GGC GCA GCG GGT TAT TTT
val gly ile ala ala thr leu leu ala leu ala gly gly leu gly ala ala gly tyr phe
361/121
                                        391/131
GCG TTG CGC TCA CAC CAG GAA AGC CAA TCA ATC GCG CGC GAG GAC CTT GCG GCC ATT GAG
ala leu arg ser his gln glu ser gln ser ile ala arg glu asp leu ala ala ile glu
                                        451/151
GCC GCT AAG GAT TGC GTT GCG GCC ACG CAG GCA CCC GAT GCT GGG GCG ATG TCG GCT AGC
ala ala lys asp cys val ala ala thr gln ala pro asp ala gly ala met ser ala ser
481/161
                                        511/171
ATG CAG AAG ATC ATC GAG TGT GGC ACC GGT GAT TTC GGT GCC CAG GCG TCG TTG TAC ACC
met gln lys ile ile glu cys gly thr gly asp phe gly ala gln ala ser leu tyr thr
541/181
                                        571/191
AGC ATG CTC GTC GAG GCG TAT CAA GCG GCC AGC GTC CAC GTG CAA GTG ACC GAT ATG CGC
ser met leu val glu ala tyr gln ala ala ser val his val gln val thr asp met arg
                                        631/211
GCG GCG GTC GAG CGC AAC AAC AAT GAC GGG TCG GTC GAT GTT CTG GTG GCG CTC CGG GTC
ala ala val glu arg asn asn asn gly ser val asp val leu val ala leu arg val
661/221
                                        691/231
AAG GTG TCC AAC ACC GAC TCG GAT GCC CAT GAA GTC GGC TAC CGT CTT CGG GTC CGG ATG
lys val ser asn thr asp ser asp ala his glu val gly tyr arg leu arg val arg met
721/241
                                        751/251
GCA CTG GAT GAG GGC CGC TAT AAG ATC GCC AAA CTC GAC CAG GTG ACG AAG TGA
ala leu asp glu gly arg tyr lys ile ala lys leu asp gln val thr lys OPA
```

SEQ ID N° 38F

FIGURE 38F

SEQ ID N° 39A

FIGURE 39A

SEQ ID N° 39B

FIGURE 39B

1/1
GAC ACC TCC CCC CCC GCC GCC GCT GCC GCC GCT TCC CTT TCC CAA GGA ATG TCC GGC GCC asp thr ser pro pro ala ala ala ala ala gly ser leu ser gln gly met ser gly ala 61/21
GGG CGT GAT GCA AGG CTG CCT TGA GAG CAC CAG CGG CTT GAT CAT GGG CAT CGA CAG CAA gly arg asp ala arg leu pro OPA glu his gln arg leu asp his gly his arg gln gln 121/41
GAC CGC ACT GGT CGC CGA GCG CAT CAC CGG TGC CGT CGA GGA GAT C asp arg thr gly arg arg ala his his arg cys arg arg gly asp

SEQ ID N° 39C

FIGURE 39C



Séquence codante Rv3006 prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393 537-544) et contenant seq39A

```
31/11
ATG TGG ACA ACG CGG TTG GTT CGA TCC GGA CTC GCC GCG CTG TGC GCG GCA GTG CTG GTA
Met trp thr thr arg leu val arg ser gly leu ala ala leu cys ala ala val leu val
61/21
                                        91/31
TCG AGC GGC TGC GCA CGG TTC AAC GAC GCT CAA TCT CAG CCG TTC ACC ACC GAA CCG GAG
ser ser gly cys ala arg phe asn asp ala gln ser gln pro phe thr thr glu pro glu
121/41
                                        151/51
CTG CGG CCC CAA CCC AGC TCG ACA CCT CCC CCC CCG CCG CCG CTG CCG CCG GTT CCC TTT
leu arg pro gln pro ser ser thr pro pro pro pro pro pro leu pro pro val pro phe
181/61
                                        211/71
CCC AAG GAA TGT CCG GCG CCG GGC GTG ATG CAA GGC TGC CTT GAG AGC ACC AGC GGC TTG
pro lys glu cys pro ala pro gly val met gln gly cys leu glu ser thr ser gly leu
241/81
                                        271/91
ATC ATG GGC ATC GAC AGG AGG ACC GCA CTG GTC GCC GAG CGC ATC ACC GGT GCC GTC GAG
ile met gly ile asp ser lys thr ala leu val ala glu arg ile thr gly ala val glu
301/101
                                        331/111
GAG ATC TCT ATC AGC GCC GAG CCG AAG GTA AAG ACG GTC ATC CCC GTG GAT CCT GCC GGT
glu ile ser ile ser ala glu pro lys val lys thr val ile pro val asp pro ala gly
361/121
                                        391/131
GAC GGT GGC TTG ATG GAC ATT GTG CTG TCG CCC ACC TAC TCG CAA GAC CGG CTG ATG TAC
asp gly gly leu met asp ile val leu ser pro thr tyr ser gln asp arg leu met tyr
421/141
                                        451/151
GCC TAC ATC AGC ACG CCC ACC GAC AGC CGG GTG GTG CGA GTG GCC GAC GGC GAC ATC CCC
ala tyr ile ser thr pro thr asp asn arg val val arg val ala asp gly asp ile pro
481/161
                                        511/171
AAG GAC ATC CTG ACC GGC ATC CCC AAA GGT GCT GCC GGT AAC ACC GGG GCG CTG ATC TTC
lys asp ile leu thr gly ile pro lys gly ala ala gly asn thr gly ala leu ile phe
541/181
                                        571/191
ACC AGT CCC ACC ACG CTG GTC GTG ATG ACC GGG GAT GCT GGC GAC CCG GCG TTG GCC GCC
thr ser pro thr thr leu val val met thr gly asp ala gly asp pro ala leu ala ala
601/201
                                        631/211
GAT CCC CAA TCG TTG GCC GGT AAG GTC CTG CGT ATC GAA CAG CCC ACC ACC ATC GGC CAG
asp pro gln ser leu ala gly lys val leu arg ile glu gln pro thr thr ile gly gln
661/221
                                        691/231
ACG CCG CCG ACG ACG GCG CTG TCT GGC ATC GGC TCC GGC GGC GGC TTG TGC ATC GAT CCG
thr pro pro thr thr ala leu ser gly ile gly ser gly gly gly leu cys ile asp pro
721/241
                                        751/251
GTC GAC GGC TCG CTA TAT GTC GCC GAC CGC ACG CCA ACG GCG GAC CGA TTG CAG CGC ATC
val asp gly ser leu tyr val ala asp arg thr pro thr ala asp arg leu gln arg ile
781/261
                                        811/271
ACC AAG AAC TCG GAG GTC TCT ACG GTA TGG ACC TGG CCG GAC AAG CCC GGC GTG GCC GGG
thr lys asn ser glu val ser thr val trp thr trp pro asp lys pro gly val ala gly
841/281
                                        871/291
TGT GCC GCG ATG GAC GGC ACC GTG CTG GTC AAC CTG ATT AAT ACC AAA CTG ACG GTG GCG
cys ala ala met asp gly thr val leu val asn leu ile asn thr lys leu thr val ala
901/301
                                        931/311
GTC CGG CTC GCG CCG TCG ACC GGT GCG GTC ACC GGA GAA CCC GAC GTT GTC CGC AAA GAC
val arg leu ala pro ser thr gly ala val thr gly glu pro asp val val arg lys asp
961/321
                                        991/331
ACT CAT GCG CAT GCG TGG GCA TTA CGG ATG TCG CCG GAC GGC AAC GTC TGG GGA GCC ACC
thr his ala his ala trp ala leu arg met ser pro asp gly asn val trp gly ala thr
1021/341
                                        1051/351
GTC AAC AAG ACC GCC GGC GAC GCC GAG AAG CTC GAC GAT GTG GTG TTC CCG CTG TTC CCG
val asn lys thr ala gly asp ala glu lys leu asp asp val val phe pro leu phe pro
1081/361
                                        1111/371
CAG GGT GGC GGC TTC CCG CGC AAC AAC GAC GAC AAG ACC TGA
gln gly gly phe pro arg asn asn asp asp lys thr OPA
```

SEQ ID N° 39D

FIGURE 39D
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393 537-544) et contenant Rv3006

```
TAA GGC CAT TTA GTG CCG AAT TGG GGA TTT GAG CGG CGC TTT CGC CAG ACA ATC CGC ACA
OCH gly his leu val pro asn trp gly phe glu arg arg phe arg gln thr ile arg thr
61/21
                                        91/31
TTG ACC CTG ACC AGC CCA AAA GGC CCC AAT TGG GCC GCC ATG CCG ACA GTG CGC ACC
leu thr leu thr ser pro pro lys gly pro asn trp ala ala met pro thr val arg thr
                                        151/51
CCG GCA GGT GGC GGT GCC CAC AAT GTC CGT AGC CTG TCG GTC ATG TGG ACA ACG CGG
pro ala gly gly gly asp ala his asm val arg ser leu ser val met trp thr thr arg
181/61
                                        211/71
TTG GTT CGA TCC GGA CTC GCC GCG CTG TGC GCG GCA GTG CTG GTA TCG AGC GGC TGC GCA
leu val arg ser gly leu ala ala leu cys ala ala val leu val ser ser gly cys ala
241/81
                                        271/91
CGG TTC AAC GAC GCT CAA TCT CAG CCG TTC ACC ACC GAA CCG GAG CTG CGG CCC CAA CCC
arg phe asn asp ala gln ser gln pro phe thr thr glu pro glu leu arg pro gln pro
301/101
                                        331/111
AGC TCG ACA CCT CCC CCG CCG CCG CTG CCG CCG GTT CCC TTT CCC AAG GAA TGT CCG
ser ser thr pro pro pro pro pro leu pro pro val pro phe pro lys glu cys pro
361/121
                                        391/131
GCG CCG GGC GTG ATG CAA GGC TGC CTT GAG AGC ACC AGC GGC TTG ATC ATG GGC ATC GAC
ala pro gly val met gln gly cys leu glu ser thr ser gly leu ile met gly ile asp
                                        451/151
AGC AAG ACC GCA CTG GTC GCC GAG CGC ATC ACC GGT GCC GTC GAG GAG ATC TCT ATC AGC
ser lys thr ala leu val ala glu arg ile thr gly ala val glu glu ile ser ile ser
481/161
                                        511/171
GCC GAG CCG AAG GTA AAG ACG GTC ATC CCC GTG GAT CCT GCC GGT GAC GGT GGC TTG ATG
ala glu pro lys val lys thr val ile pro val asp pro ala gly asp gly gly leu met
541/181
                                        571/191
GAC ATT GTG CTG TCG CCC ACC TAC TCG CAA GAC CGG CTG ATG TAC GCC TAC ATC AGC ACG
asp ile val leu ser pro thr tyr ser gln asp arg leu met tyr ala tyr ile ser thr
601/201
                                        631/211
CCC ACC GAC AAC CGG GTG GTG CGA GTG GCC GAC GGC GAC ATC CCC AAG GAC ATC CTG ACC
pro thr asp asn arg val val arg val ala asp gly asp ile pro lys asp ile leu thr
661/221
                                        691/231
GGC ATC CCC AAA GGT GCT GCC GGT AAC ACC GGG GCG CTG ATC TTC ACC AGT CCC ACC ACG
gly ile pro lys gly ala ala gly asm thr gly ala leu ile phe thr ser pro thr thr
                                        751/251
CTG GTC GTG ATG ACC GGG GAT GCT GGC GAC CCG GCG TTG GCC GCC GAT CCC CAA TCG TTG
leu val val met thr gly asp ala gly asp pro ala leu ala ala asp pro gln ser leu
781/261
                                        811/271
GCC GGT AAG GTC CTG CGT ATC GAA CAG CCC ACC ACC ATC GGC CAG ACG CCG CCG ACG ACG
ala gly lys val leu arg ile glu gln pro thr thr ile gly gln thr pro pro thr thr
841/281
                                        871/291
GCG CTG TCT GGC ATC GGC TCC GGC GGC GGC TTG TGC ATC GAT CCG GTC GAC GGC TCG CTA
ala leu ser gly ile gly ser gly gly gly leu cys ile asp pro val asp gly ser leu
901/301
                                        931/311
TAT GTC GCC GAC CGC ACG CCA ACG GCG GAC CGA TTG CAG CGC ATC ACC AAG AAC TCG GAG
tyr val ala asp arg thr pro thr ala asp arg leu gln arg ile thr lys asn ser glu
```

SEQ ID N° 39F

FIGURE 39F

* ...

- ' -:



127/185

961/321 991/331 GTC TCT ACG GTA TGG ACC TGG CCG GAC AAG CCC GGC GTG GCC GGG TGT GCC GCG ATG GAC val ser thr val trp thr trp pro asp lys pro gly val ala gly cys ala ala met asp 1021/341 1051/351 GGC ACC GTG CTG GTC AAC CTG ATT AAT ACC AAA CTG ACG GTG GCG GTC CGG CTC GCG CCG gly thr val leu val asn leu ile asn thr lys leu thr val ala val arg leu ala pro 1081/361 1111/371 TCG ACC GGT GCG GTC ACC GGA GAA CCC GAC GTT GTC CGC AAA GAC ACT CAT GCG CAT GCG ser thr gly ala val thr gly glu pro asp val val arg lys asp thr his ala his ala 1171/391 TGG GCA TTA CGG ATG TCG CCG GAC GGC AAC GTC TGG GGA GCC ACC GTC AAC AAG ACC GCC trp ala leu arg met ser pro asp gly asn val trp gly ala thr val asn lys thr ala 1201/401 1231/411 GGC GAC GCC GAG AAG CTC GAC GAT GTG GTG TTC CCG CTG TTC CCG CAG GGT GGC GGC TTC gly asp ala glu lys leu asp asp val val phe pro leu phe pro gln gly gly phe 1261/421 CCG CGC AAC AAC GAC GAC AAG ACC TGA pro arg asn asn asp asp lys thr OPA

SEQ ID N° 39F (suite)

FIGURE 39F (suite)

1/1 31/11 GAA GGC CTT GTT GAG CCG GCG CAC GAA AAC GAT CGT TGT GTG TAC ATT GGT GTG TAT GGC glu gly leu val glu pro ala his glu asn asp arg cys val tyr ile gly val tyr gly 61/21 91/31 TCG GTT GAA CGT GTA TGT GCC CGA CGA ATT GGC GGA GCG CGC CAG GGC GCG GGG CTT GAA ser val glu arg val cys ala arg arg ile gly gly ala arg gln gly ala gly leu glu 121/41 151/51 CGT CTC GGC GCT GAC TCA GGC CGC GAT CAG TGC CGA GTT GGA GAA CTC CGC AAC CGA TGC arg leu gly ala asp ser gly arg asp gln cys arg val gly glu leu arg asn arg cys 181/61 211/71 GTG GCT TGA GGG GTT GGA ACC CAG AAG CAC CGG CGC TCG GCA TGA TGA CGT GCT GGG TGC val ala OPA gly val gly thr gln lys his arg arg ser ala OPA OPA arg ala gly cys 271/91 GAT CGA TGC CGC TCG CGA TGA GTT CGA AGC GTG AGA GCA TCG CCC ACT TCG CCG CCG GAG asp arg cys arg ser arg OPA val arg ser val arg ala ser pro thr ser pro pro glu 301/101 331/111 CAG GTG GTC GTC GAC GCG AGT GCC ATG GTG GAT C gln val val asp ala ser ala met val asp

SEQ ID N° 40A

FIGURE 40A



1/1 31/11 AAG GCC TTG TTG AGC CGG CGC ACG AAA ACG ATC GTT GTG TGT ACA TTG GTG TGT ATG GCT lys ala leu leu ser arg arg thr lys thr ile val val cys thr leu val cys met ala 61/21 91/31 CGG TTG AAC GTG TAT GTG CCC GAC GAA TTG GCG GAG CGC GCC AGG GCG CGG GGC TTG AAC arg leu asn val tyr val pro asp glu leu ala glu arg ala arg ala arg gly leu asn 121/41 151/51 GTC TCG GCG CTG ACT CAG GCC GCG ATC AGT GCC GAG TTG GAG AAC TCC GCA ACC GAT GCG val ser ala leu thr gln ala ala ile ser ala glu leu glu asn ser ala thr asp ala 211/71 TGG CTT GAG GGG TTG GAA CCC AGA AGC ACC GGC GCT CGG CAT GAT GAC GTG CTG GGT GCG trp leu glu gly leu glu pro arg ser thr gly ala arg his asp asp val leu gly ala 241/81 271/91 ATC GAT GCC GCT CGC GAT GAG TTC GAA GCG TGA GAG CAT CGC CCA CTT CGC CGC CGG AGC ile asp ala ala arg asp glu phe glu ala OPA glu his arg pro leu arg arg ser 301/101 331/111 AGG TGG TCG TCG ACG CGA GTG CCA TGG TGG ATC arg trp ser ser thr arg val pro trp trp ile

SEQ ID N° 40B

FIGURE 40B

1/1		31/11	
AGG CCT TGT TG	GA GCC GGC GCA CGA AAA (GA TCG TTG TGT GTA CAT TGG TGT GTA TG	G CTC
arg pro cys OF	PA ala gly ala arg lys a	rg ser leu cys val his trp cys val tr	p leu
61/21		91/31	-
GGT TGA ACG TO	ST ATG TGC CCG ACG AAT 1	GG CGG AGC GCG CCA GGG CGC GGG GCT TO	A ACG
gly OPA thr cy	s met cys pro thr asn t	rp arg ser ala pro gly arg gly ala OF	A thr
121/41		151/51	
TCT CGG CGC TG	SA CTC AGG CCG CGA TCA (STG CCG AGT TGG AGA ACT CCG CAA CCG AT	G CGT
ser arg arg OF	PA leu arg pro arg ser v	val pro ser trp arg thr pro gln pro me	t arg
181/61		211/71	•
GGC TTG AGG GG	et teg aac cca gaa gca (CCG GCG CTC GGC ATG ATG ACG TGC TGG GT	G CGA
gly leu arg gl	ly trp asn pro glu ala p	oro ala leu gly met met thr cys trp va	l arg
241/81		271/91	-
TCG ATG CCG CT	IC GCG ATG AGT TCG AAG (GT GAG AGC ATC GCC CAC TTC GCC GCC GC	A GCA
ser met pro le	eu ala met ser ser lys a	irg glu ser ile ala his phe ala ala gl	y ala
301/101			
	GA CGC GAG TGC CAT GGT (
gry gry arg a	rg arg glu cys his gly o	ıly	

SEQ ID N° 40C

FIGURE 40C



Séquence codante Rv0549c prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544)et contenant seq40A

1/1 31/11 gtg aga gca tog occ act tog oog oog gag oag gtg gto gto gao gog agt goc atg gtg val arg ala ser pro thr ser pro pro glu gln val val val asp ala ser ala met val 91/31 gat cta ctg gct cgc act agc gat cgg tgc tct gcg gtg cgc gcg cgg ctg gct cgg acc asp leu leu ala arg thr ser asp arg cys ser ala val arg ala arg leu ala arg thr 151/51 geg atg cae geg eeg geg cae tte gat gea gag gtg ttg teg geg etg ggg ege atg eag ala met his ala pro ala his phe asp ala glu val leu ser ala leu gly arg met gln 181/61 211/71 ege gee gge gea ete ace gtt gee tat gte gat geg gea etg gag gag ttg ega cag gtg arg ala gly ala leu thr val ala tyr val asp ala ala leu glu glu leu arg gln val 271/91 eeg gtg act ega cae ggt ett teg teg etg ett get gga geg tgg teg ege ege gae ace pro val thr arg his gly leu ser ser leu leu ala gly ala trp ser arg arg asp thr 301/101 331/111 ctc ege etg acc gat gee etc tac gtc gag etg gee gaa acg gea ggt etg gtg ttg ttg leu arg leu thr asp ala leu tyr val glu leu ala glu thr ala gly leu val leu leu 361/121 391/131 ace ace gae gaa aga ttg gca ege gee tgg eec teg get eac gee ate gge tga thr thr asp glu arg leu ala arg ala trp pro ser ala his ala ile gly OPA

SEQ ID N° 40D

FIGURE 40D

ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant Rv0549c

1/1 31/11 tga gtt cga agc gtg aga gca tcg ccc act tcg ccg ccg gag cag gtg gtc gtc gac gcg OPA val arg ser val arg ala ser pro thr ser pro pro glu gln val val asp ala 91/31 agt gee atg gtg gat eta etg get ege aet age gat egg tge tet geg gtg ege geg egg ser ala met val asp leu leu ala arg thr ser asp arg cys ser ala val arg ala arg 121/41 151/51 ctg gct egg ace geg atg cae geg eeg geg cae tte gat gea gag gtg ttg teg geg etg leu ala arg thr ala met his ala pro ala his phe asp ala glu val leu ser ala leu 181/61 211/71 ggg ege atg cag ege gee gge gea ete ace gtt gee tat gte gat geg gea etg gag gag gly arg met gln arg ala gly ala leu thr val ala tyr val asp ala ala leu glu glu 241/81 271/91 ttg cga cag gtg ccg gtg act cga cac ggt ctt tcg tcg ctg ctt gct gga gcg tgg tcg leu arg gln val pro val thr arg his gly leu ser ser leu leu ala gly ala trp ser 301/101 331/111 cgc cgc gac acc ctc cgc ctg acc gat gcc ctc tac gtc gag ctg gcc gaa acg gca ggt arg arg asp thr leu arg leu thr asp ala leu tyr val glu leu ala glu thr ala gly 361/121 391/131 ctg gtg ttg ttg acc acc gac gaa aga ttg gca cgc gcc tgg ccc tcg gct cac gcc atc leu val leu leu thr thr asp glu arg leu ala arg ala trp pro ser ala his ala ile 421/141 ggc tga gly OPA

SEQ ID N° 40F

1/1 CCT GGC CGG GAC GCC TAC GTG TAG CCC GCG GCT AGC ACA GGA TAG CCA TTG TTG TGC GGT pro gly arg asp ala tyr val AMB pro ala ala ser thr gly AMB pro leu leu cys gly 61/21 91/31 AGC GCC AAA ACG ATC AGC CCT TCG CGG ACA TGT CAG CAC CCG CCT TGG CCG GGA GAG CGG ser ala lys thr ile ser pro ser arg thr cys gln his pro pro trp pro gly glu arg 121/41 151/51 CGT CGT GAC CGT GCT GTC ACC ACG TCT GGT TAG GCT CGG GGC GCG GGC TGG CGC GGA GGA arg arg asp arg ala val thr thr ser gly AMB ala arg gly ala gly trp arg gly gly 211/71 GGT GTG TTG CGG AGG AGG TGT GTT GTA GTG GGG ACG GCG GAT CGG CCG TTG GAC GCC TCG gly val leu arg arg cys val val val gly thr ala asp arg pro leu asp ala ser 241/81 271/91 GCC TTG CGG GAC TGG GCA CAC GCC GTC GTC AGC GAT C ala leu arg asp trp ala his ala val val ser asp

SEQ ID N° 41A

FIGURE 41A

1/1 31/11 CTG GCC GGG ACG CCT ACG TGT AGC CCG CGG CTA GCA CAG GAT AGC CAT TGT TGT GCG GTA leu ala gly thr pro thr cys ser pro arg leu ala gln asp ser his cys cys ala val 61/21 91/31 GCG CCA AAA CGA TCA GCC CTT CGC GGA CAT GTC AGC ACC CGC CTT GGC CGG GAG AGC GGC ala pro lys arg ser ala leu arg gly his val ser thr arg leu gly arg glu ser gly 121/41 151/51 GTC GTG ACC GTG CTG TCA CCA CGT CTG GTT AGG CTC GGG GCG CGG GCT GGC GAG GAG val val thr val leu ser pro arg leu val arg leu gly ala arg ala gly ala glu glu 181/61 211/71 GTG TGT TGC GGA GGA GGT GTG TTG TAG TGG GGA CGG CGG ATC GGC CGT TGG ACG CCT CGG val cys cys gly gly val leu AMB trp gly arg ile gly arg trp thr pro arg 241/81 271/91 CCT TGC GGG ACT GGG CAC ACG CCG TCG TCA GCG ATC pro cys gly thr gly his thr pro ser ser ala ile

SEQ ID N° 41B

FIGURE 41B



1/1 31/11 TGG CCG GGA CGC CTA CGT GTA GCC CGC GGC TAG CAC AGG ATA GCC ATT GTT GTG CGG TAG trp pro gly arg leu arg val ala arg gly AMB his arg ile ala ile val val arg AMB 61/21 91/31 CGC CAA AAC GAT CAG CCC TTC GCG GAC ATG TCA GCA CCC GCC TTG GCC GGG AGA GCG GCG arg gln asn asp gln pro phe ala asp met ser ala pro ala leu ala gly arg ala ala 121/41 151/51 TCG TGA CCG TGC TGT CAC CAC GTC TGG TTA GGC TCG GGG CGC GGG CTG GCG CGG AGG AGG ser OPA pro cys cys his his val trp leu gly ser gly arg gly leu ala arg arg 181/61 211/71 TGT GTT GCG GAG GAG GTG TGT TGT AGT GGG GAC GGC GGA TCG GCC GTT GGA CGC CTC GGC cys val ala glu glu val cys cys ser gly asp gly gly ser ala val gly arg leu gly 241/81 271/91 CTT GCG GGA CTG GGC ACA CGC CGT CGT CAG CGA TC leu ala gly leu gly thr arg arg arg gln arg

SEQ ID N° 41C

FIGURE 41C

Séquence codante Rv2975c prédite par Cole et al, 1998 (Nature 393: 537-544) et contenant seq41A

1/1 31/11 gtg ggg acg gcg gat cgg ccg ttg gac gcc tcg gcc ttg cgg gac tgg gca cac gcc gtc val gly thr ala asp arg pro leu asp ala ser ala leu arg asp trp ala his ala val 91/31 gtc agc gat ctg atc ctc cac atc gac gag atc aac cgg ctc aat gtg ttc ccg gtc gct val ser asp leu ile leu his ile asp glu ile asn arg leu asn val phe pro val ala 151/51 gac too gat acc ggc gtc aac atg ctg ttc acc atg cgt gcc gcg gtc gta gaa gct gat asp ser asp thr gly val asn met leu phe thr met arg ala ala val val glu ala asp 211/71 ttg cac gcg aat tcg cag gct gac gcc gaa gac gtg gcg ggt gcg gct gcc gct ctc gcg leu his ala asn ser gln ala asp ala glu asp val ala arg val ala ala ala leu ala 241/81 gcc ggc gcg cgt tga ala gly ala arg OPA

SEQ ID N° 41D

FIGURE 41D



ORF d'après Cole et al, 1998 (Nature 393: 537-544) et contenant Rv2975c

1/1 31/11 tag get egg gge geg gge tgg ege gga gga ggt gtg ttg egg agg agg tgt gtt gta gtg AMB ala arg gly ala gly trp arg gly gly gly val leu arg arg arg cys val val val 91/31 ggg acg gcg gat cgg ccg ttg gcc tcg gcc ttg cgg gac tgg gca cac gcc gtc gtc gly thr ala asp arg pro leu asp ala ser ala leu arg asp trp ala his ala val val 121/41 151/51 age gat ctg ate etc cae ate gae gag ate aac egg etc aat gtg tte eeg gte get gae ser asp leu ile leu his ile asp glu ile asn arg leu asn val phe pro val ala asp 211/71 tcc gat acc ggc gtc aac atg ctg ttc acc atg cgt gcc gcg gtc gta gaa gct gat ttg ser asp thr gly val asn met leu phe thr met arg ala ala val val glu ala asp leu 271/91 cac gcg aat tcg cag gct gac gcc gaa gac gtg gcg cgg gtt gcg gcc gct ctc gcg gcc his ala asn ser gln ala asp ala glu asp val ala arg val ala ala ala leu ala ala 301/101 ggc gcg cgt tga gly ala arg OPA

SEQ ID N° 41F

FIGURE 41F

séquence Rv 2974C prédite par Cole et al. (Nature 393:537-544) et pouvant être dans la même phase de lecture que Seq41D. Le séquençage de cette région fait apparaître dans un cas sur trois une délétion de deux nucléotides mettant en phase bservé dans

ttg aac gga gct cgc ggc aac tcc ggc gtg leu asn gly ala arg gly asn ser gly val 61/21	ile leu ser gln ile leu arg gly ile ala 91/31
	gly ala val leu arg ala val asp ala asn 151/51
	glu leu val val ala ser met gly gly val 211/71
	arg ala ala ala gly ala val asp gln cys 271/91
	ala ala gly asp ala ala val ile ala leu 331/111
gaa aag acc ccc gaa cag ctt gac gtg ctc glu lys thr pro glu gln leu asp val leu	gcc gat gcg ggc gcg gtg gac gcc ggc gga ala asp ala gly ala val asp ala gly gly

SEQ ID N° 41S

FIGURE 41S



361/121	391/131
cgg ggc ctg ctg gtt ctg ctg gac gcg t	tg cgc tcc acc atc tgc ggg cag gca cct ggc
arg gly leu leu val leu leu asp ala le 421/141	eu arg ser thr ile cys gly gln ala pro ala 451/151
egg geg gte tae gaa eee teg eeg ege ge	cg ttg ccg acc gac acg gct acc caa cgc ccc
arg ala val tyr glu pro ser pro arg al 481/161	la leu pro thr asp thr ala thr gln arg pro 511/171
gcc ccg caa ttc gag gtg atg tat ctg to	tg gcg gta tgt gat gct gca gcg gcg gac cag
ala pro gln phe glu val met tyr leu le 541/181	eu ala val cys asp ala ala ala ala asp gln 571/191
ttg cgg gat cga ctc aag gaa ttg ggt ga	ag teg gtg gee ate gee get get eeg eec gae
leu arg asp arg leu lys glu leu gly g: 601/201	lu ser val ala ile ala ala ala pro pro asp 631/211
ago tao too gta cao gto cao aco gao ga	ac gee ggt gee gee gtg gaa gee gga ttg gen
ser tyr ser val his val his thr asp a: 661/221	sp ala gly ala ala val glu ala gly leu ala 691/231
gtg ggg cga gtt agc cgg atc gtg atc to	cg gcg ctc ggt tcc ggg acc agc gga ttg ccg
val gly arg val ser arg ile val ile se 721/241	er ala leu gly ser gly thr ser gly leu pro 751/251
gee ggt gge tgg acg egg gge ege gee g	tg ctg gcg gtc gtc gac ggc gac ggt gcc gcc
781/261	al leu ala val val asp gly asp gly ala ala 811/271
gag ctg ttc gcc ggg gag ggc gcc tgc g	tg ctg cga ccg ggt cca gac gcc gtg aca ccg
841/281	al leu arg pro gly pro asp ala val thr pro 871/291
gee gee gat ate agt gee cae cag etg g	tg cgg gcc gtg gta gac acc ggc gcc gcg cac
901/301	al arg ala val val asp thr gly ala ala his 931/311
gtg atg gtg ctg ccc aat ggc tat gtg go	cc gcc gaa gaa ctg gtg gcc ggg tgt acc gcg
961/321	la ala glu glu leu val ala gly cys thr ala 991/331
gcg atc ggc tgg ggc gtc gac gtg gta co	cc gtg ccg acc gga tcg atg gtg cag ggg ttg
ala ile giy trp gly val asp val val p: 1021/341	ro val pro thr gly ser met val gln gly leu 1051/351
gcc gcg ctg gcc gtg cat gac gcg gcc c	go cag goo gto gao gao ggo tao ago atg goo
ala ala leu ala val his asp ala ala a 1081/361	rg gln ala val asp asp gly tyr ser met ala 1111/371
egt gee gee ggt get tee egg cae gga te	cg gtg cgc att gcc acc caa aag gcg ctg acc
1141/381	er val arg ile ala thr gln lys ala leu thr 1171/391
tgg gcc ggt acc tgc aag ccg ggc gac g	gt ctg ggt atc gcg ggc gac gag gtg ctg atc
trp ala gly thr cys lys pro gly asp gl	ly leu gly ile ala gly asp glu val leu ile 1231/411
gtc gcc gac gat gtc gcc gcg gcg gcc at	to ggt ctg gtc gac ctg ttg ttg gca tcg gga
vai ala asp asp val ala ala ala ala il 1261/421	le gly leu val asp leu leu leu ala ser gly 1291/431
ggc gat ctg gtg acg gtg cta att ggc g	cc ggc gta acc gaa gac gtg gct gtc gtc ctg
gly asp leu val thr val leu ile gly as 1321/441	la gly val thr glu asp val ala val val leu 1351/451
gaa cgg cat gtg cac gac cac cat cca go	go acc gag ctg gto too tac ego acc gga cac
glu arg his val his asp his his pro gi 1381/461	ly thr glu leu val ser tyr arg thr gly his 1411/471
ege gge gae geg etg etg ate ggg gte g	ag tag
arg gly asp ala leu leu ile gly val g	In WWR

SEQ ID N° 41S (suite)

FIGURE 41S (suite)
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



Seq41T comprenant seq 41F et seq 41S

```
tta ggc tcg ggg cgc ggg ctg gcg cgg agg agg tgt gtt gcg gag gag gtg tgt tgt agt leu gly ser gly arg gly leu ala arg arg arg cys val ala glu glu val cys cys ser
 AMB ala arg gly ala gly trp arg gly gly gly val leu arg arg arg cys val val val
  arg leu gly ala arg ala gly ala glu glu val cys cys gly gly gly val leu AMB trp
61/21
                                           91/31
ggg gac ggc gga tog gcc gtt gga cgc ctc ggc ctt gcg gga ctg ggc aca cgc cgt cgt
gly asp gly gly ser ala val gly arg leu gly leu ala gly leu gly thr arg arg arg
 gly thr ala asp arg pro leu asp ala ser ala leu arg asp trp ala his ala val val
  gly arg arg ile gly arg trp thr pro arg pro cys gly thr gly his thr pro ser ser
121/41
                                           151/51
cag cga tot gat cot coa cat oga cga gat caa cog got caa tgt gtt coo ggt ogo tga
gln arg ser asp pro pro his arg arg asp gln pro ala gln cys val pro gly arg OPA
 ser asp leu ile leu his ile asp glu ile asn arg leu asn val phe pro val ala asp
  ala ile OPA ser ser thr ser thr arg ser thr gly ser met cys ser arg ser leu thr
181/61
                                           211/71
ctc cga tac cgg cgt caa cat gct gtt cac cat gcg tgc cgc ggt cgt aga agc tga ttt
leu arg tyr arg arg gln his ala val his his ala cys arg gly arg arg ser OPA phe
 ser asp thr gly val asm met leu phe thr met arg ala ala val val glu ala asp leu
  pro ile pro ala ser thr cys cys ser pro cys val pro arg ser AMB lys leu ile cys
241/81
                                           271/91
gea ege gaa tte gea gge tga ege ega aga egt gge geg ggt tge gge ege tet ege gge
ala arg glu phe ala gly OPA arg arg arg gly ala gly cys gly arg ser arg gly
 his ala asn ser gln ala asp ala glu asp val ala arg val ala ala ala leu ala ala
  thr arg ile arg arg leu thr pro lys thr trp arg gly leu arg pro leu ser arg pro
301/101
                                           331/111
egg ege geg tig aac gga get ege gge aac tee gge gig ate eig tee eag ate eig ege
arg arg ala leu asn gly ala arg gly asn ser gly val ile leu ser gln ile leu arg
 gly ala arg OPA thr glu leu ala ala thr pro ala OPA ser cys pro arg ser cys ala
  ala arg val glu arg ser ser arg gln leu arg arg asp pro val pro asp pro ala arg
361/121
                                           391/131
ggg atc gca gag gtg acc gcg act gcg gcc gcc tct ggc gcg gta ttg cgg gcg gtc
gly ile ala glu val thr ala thr ala ala ala ala ser gly ala val leu arg ala val
 gly ser gln arg OPA pro arg leu arg pro pro pro leu ala arg tyr cys gly arg ser
  asp arg arg gly asp arg asp cys gly arg arg leu trp arg gly ile ala gly gly arg
421/141
                                           451/151
gac gcc aac gcc ctc ggg gcc gcg ttg tgg cgc ggc gtc gag ttg gtc gtc gcg tcg atg asp ala asn ala leu gly ala ala leu trp arg gly val glu leu val val ala ser met
 thr pro thr pro ser gly pro arg cys gly ala ala ser ser trp ser ser arg arg trp
  arg gln arg pro arg gly arg val val ala arg arg arg val gly arg arg val asp gly
                                           511/171
ggt ggc gtg gag gtg ccg gga act atc gtc tcg gtg ctg cgg gcc gcc gcc gga gcc gtc
gly gly val glu val pro gly thr ile val ser val leu arg ala ala ala gly ala val
 val ala trp arg cys arg glu leu ser ser arg cys cys gly pro pro pro glu pro ser
  trp arg gly gly ala gly asn tyr arg leu gly ala ala gly arg arg arg ser arg arg
541/181
                                           571/191
gac cag tgc gcg cac gag ggg ttg gcc ggt gcg gtc acc gcc gcc ggt gac gcg gcg gtc asp gln cys ala his glu gly leu ala gly ala val thr ala ala gly asp ala ala val
 thr ser ala arg thr arg gly trp pro val arg ser pro pro pro val thr arg arg ser
  pro val arg ala arg gly val gly arg cys gly his arg arg OPA arg gly gly his
601/201
                                           631/211
ate geg etg gaa aag ace eee gaa eag ett gae gtg ete gee gat geg gge geg gtg gae
ile ala leu glu lys thr pro glu gln leu asp val leu ala asp ala gly ala val asp
 ser arg trp lys arg pro pro asn ser leu thr cys ser pro met arg ala arg trp thr
  arg ala gly lys asp pro arg thr ala OPA arg ala arg arg cys gly arg gly gly arg
661/221
                                           691/231
gee gge gga egg gge etg etg gtt etg etg gae geg ttg ege tee ace ate tge ggg eag
ala gly gly arg gly leu leu val leu leu asp ala leu arg ser thr ile cys gly gln
 pro ala asp gly ala cys trp phe cys trp thr arg cys ala pro pro ser ala gly arg
  arg arg thr gly pro ala gly ser ala gly arg val ala leu his his leu arg ala gly
```

SEQ ID N° 41T

721/241 751/251 gea cet gee egg geg gte tae gaa eee teg eeg ege geg ttg eeg ace gae acg get ace ala pro ala arg ala val tyr glu pro ser pro arg ala leu pro thr asp thr ala thr his leu pro gly arg ser thr asn pro arg arg ala arg cys arg pro thr arg leu pro thr cys pro gly gly leu arg thr leu ala ala arg val ala asp arg his gly tyr pro 781/261 811/271 caa cgc ccc gcc ccg caa ttc gag gtg atg tat ctg ttg gcg gta tgt gat gct gca gcg gln arg pro ala pro gln phe glu val met tyr leu leu ala val cys asp ala ala ala asn ala pro pro arg asn ser arg OPA cys ile cys trp arg tyr val met leu gln arg thr pro arg pro ala ile arg gly asp val ser val gly gly met OPA cys cys ser gly 841/281 871/291 gcg gac cag ttg cgg gat cga ctc aag gaa ttg ggt gag tcg gtg gcc atc gcc gct gct ala asp gln leu arg asp arg leu lys glu leu gly glu ser val ala ile ala ala arg thr ser cys gly ile asp ser arg asn trp val ser arg trp pro ser pro leu leu gly pro val ala gly ser thr gln gly ile gly OPA val gly gly his arg arg cys ser 901/301 931/311 eeg eee gae age tae tee gta eae gte eae ace gae gae gee ggt gee gee gtg gaa gee pro pro asp ser tyr ser val his val his thr asp asp ala gly ala ala val glu ala arg pro thr ala thr pro tyr thr ser thr pro thr thr pro val pro pro trp lys pro ala arg gln leu leu arg thr arg pro his arg arg arg arg cys arg arg gly ser arg 961/321 991/331 gga ttg gcg gtg ggg cga gtt agc cgg atc gtg atc tcg gcg ctc ggt tcc ggg acc agc gly leu ala val gly arg val ser arg ile val ile ser ala leu gly ser gly thr ser asp trp arg trp gly glu leu ala gly ser OPA ser arg arg ser val pro gly pro ala ile gly gly gly ala ser AMB pro asp arg asp leu gly ala arg phe arg asp gln arg 1021/341 1051/351 ile ala gly arg trp leu asp ala gly pro arg arg ala gly gly arg arg arg arg 1081/361 1111/371 ggt gcc gcc gag ctg ttc gcc ggg gag ggc gcc tgc gtg ctg cga ccg ggt cca gac gcc gly ala ala glu leu phe ala gly glu gly ala cys val leu arg pro gly pro asp ala val pro pro ser cys ser pro gly arg ala pro ala cys cys asp arg val gln thr pro cys arg arg ala val arg arg gly gly arg leu arg ala ala thr gly ser arg arg arg 1141/381 1171/391 gtg aca ccg gcc gcc gat atc agt gcc cac cag ctg gtg cgg gcc gtg gta gac acc ggc val thr pro ala ala asp ile ser ala his gln leu val arg ala val val asp thr gly OPA his arg pro pro ile ser val pro thr ser trp cys gly pro trp AMB thr pro ala asp thr gly arg arg tyr gln cys pro pro ala gly ala gly arg gly arg his arg arg 1201/401 1231/411 god gog cac gtg atg gtg otg occ aat ggo tat gtg god god gaa gaa otg gtg god ggg ala ala his val met val leu pro asn gly tyr val ala ala glu glu leu val ala gly pro arg thr OPA trp cys cys pro met ala met trp pro pro lys asn trp trp pro gly arg ala arg asp gly ala ala gln trp leu cys gly arg arg thr gly gly arg val 1261/421 1291/431 tgt acc gcg gcg atc ggc tgg ggc gtc gac gtg gta ccc gtg ccg acc gga tcg atg gtg cys thr ala ala ile gly trp gly val asp val val pro val pro thr gly ser met val val pro arg arg ser ala gly ala ser thr trp tyr pro cys arg pro asp arg trp cys tyr arg gly asp arg leu gly arg arg gly thr arg ala asp arg ile asp gly ala 1321/441 1351/451 cad ggg ttg gcc gcg ctg gcc gtg cat gac gcg gcc cgc cag gcc gtc gac gac ggc tac gln gly leu ala ala leu ala val his asp ala ala arg gln ala val asp asp gly tyr arg gly trp pro arg trp pro cys met thr arg pro ala arg pro ser thr thr ala thr gly val gly arg ala gly arg ala OPA arg gly pro pro gly arg arg arg leu gln 1381/461 1411/471 age atg gee egt gee gee ggt get tee egg eae gga teg gtg ege att gee ace caa aag ser met ala arg ala ala gly ala ser arg his gly ser val arg ile ala thr gln lys ala trp pro val pro pro val leu pro gly thr asp arg cys ala leu pro pro lys arg his gly pro cys arg arg cys phe pro ala arg ile gly ala his cys his pro lys gly

SEQ ID N° 41T (suite 1)



1441/481 1471/491 geg etg ace tgg gee ggt ace tge aag eeg gge gae ggt etg ggt ate geg gge gae gag ala leu thr trp ala gly thr cys lys pro gly asp gly leu gly ile ala gly asp glu arg OPA pro gly pro val pro ala ser arg ala thr val trp val ser arg ala thr arg ala asp leu gly arg tyr leu gln ala gly arg arg ser gly tyr arg gly arg arg gly 1501/501 1531/511 gtg ctg atc gtc gcc gat gtc gcc gcg gcg gcc atc ggt ctg gtc gac ctg ttg ttg val leu ile val ala asp asp val ala ala ala ala ile gly leu val asp leu leu leu cys OPA ser ser pro thr met ser pro arg arg pro ser val trp ser thr cys cys trp ala asp arg arg arg cys arg arg gly gly his arg ser gly arg pro val val gly 1561/521 1591/531 gea teg gga gge gat etg gtg acg gtg eta att gge gee gge gta ace gaa gae gtg get ala ser gly gly asp leu val thr val leu ile gly ala gly val thr glu asp val ala his arg glu ala ile trp OPA arg cys OCH leu ala pro ala OCH pro lys thr trp leu ile gly arg arg ser gly asp gly ala asn trp arg arg arg asn arg arg gly cys 1621/541 1651/551 gtc gtc ctg gaa cgg cat gtg cac gac cac cat cca ggc acc gag ctg gtc tcc tac cgc val val leu glu arg his val his asp his his pro gly thr glu leu val ser tyr arg ser ser trp asn gly met cys thr thr thr ile gln ala pro ser trp ser pro thr ala arg pro gly thr ala cys ala arg pro pro ser arg his arg ala gly leu leu pro his 1681/561 1711/571 acc gga cac cgc ggc gac gcg ctg ctg atc ggg gtc gag tag thr gly his arg gly asp ala leu leu ile gly val glu AMB pro asp thr ala ala thr arg cys OPA ser gly ser ser arg thr pro arg arg ala ala asp arg gly arg val

SEQ ID N° 41T (suite 2)

FIGURE 41T (suite 2)

1/1 .				31/11			
GCC GGT AAC GCC	GCG TCC	CAG TGC	TAT CCG	TCC GCC GG	A CCG CCC	GAA ACA	TCA GCG GCG
ala gly asn ala	ala ser	gln cys	tyr pro	ser ala gly	y pro pro	glu thr	ser ala ala
61/21				91/31			
GGC GCC CCG GTC	GGC CGC	GGC CGG	GCT CGA	CCC GCT CC	A CCT GGC	CAT CAG	CGA CCA GGT
gly ala pro val	. gly arg	gly arg	ala arg	pro ala pro	pro gly	his aln	arg pro glv
121/41				151/51		•	-2 1 9-1
TAT CGA GGT GGA	AGC GGA	CGG TGT	TGG GAT	GCA CGC CCA	A ACT TGC	CGG CGA	TCG CGG CGA
tyr arg gly gly	ser gly	arg cys	trp asp	ala arg pro	thr cvs	arg arg	ser ard ard
181/61				211/71			•
TGC TCA TCG GAZ	CCC GCG	ACG CAC	ACA ATG	CCC GCA GCA	A CCG CAC	GAC GGC	GCC CCA CCG
cys ser ser glu	pro ala	thr his	thr met	pro ala ala	a pro his	asp glv	ala pro pro
241/81				271/91		y-1	ara pro pro
GCT CTT GCA GTC	ACC TGA	TGA TGA	CAC TCA	CCC CCA TA	A GGC TCG	TCG GCT	GCG CCT GAG
ala leu ala val	thr OPA	OPA OPA	his ser	pro pro OC	d alv ser	ser ala	ala pro clu
301/101				331/111	. 92, 002	301 414	ara pro gru
CAA TGC AGT AAC	TTT ACA	CAA ACG	GAC TTG		r GCG GAG	GTG GGG	שרת אשר ככר
gln cys ser lys	phe thr	aln thr	asp leu	OCH lue pr	ala elu	*** ***	TOT ATO GCC
361/121	F-11-	3 4 02	asp rea	391/131	o ala glu	var gry	ser met ala
AAC AAA CGT GGC	ב אאת הככ	GGG CAG	CCT CTC		C C N C C		
asn ive arm di	zaen ala	alu ala	nua lau	CCC ITG TCC	G GAT C		
asn lys arg gly	gan gra	ara aru	bro ren	bro ren sei	r asp		

SEQ ID N° 42A

FIGURE 42A
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



1/1 31/11 CCG GTA ACG CCG CGT CCC AGT GCT ATC CGT CCG CCG GAC CGC CCG AAA CAT CAG CGG CGG pro val thr pro arg pro ser ala ile arg pro pro asp arg pro lys his gln arg arg 61/21 91/31 GCG CCC CGG TCG GCC GCG GCC GGG CTC GAC CCG CTC CAC CTG GCC ATC AGC GAC CAG GTT ala pro arg ser ala ala ala gly leu asp pro leu his leu ala ile ser asp gln val 121/41 151/51 ATC GAG GTG GAA GCG GAC GGT GTT GGG ATG CAC GCC CAA CTT GCC GGC GAT CGC GGC GAT ile glu val glu ala asp gly val gly met his ala gln leu ala gly asp arg gly asp 181/61 211/71 GCT CAT CGG AAC CCG CGA CGC ACA CAA TGC CCG CAG CAC CGC ACG ACG GCG CCC CAC CGG ala his arg asn pro arg arg thr gln cys pro gln his arg thr thr ala pro his arg 241/81 271/91 CTC TTG CAG TGA CCT GAT GAT GAC ACT CAC CCC CAT AAG GCT CGT CGG CTG CGC CTG AGC leu leu gln OPA pro asp asp thr his pro his lys ala arg arg leu arg leu ser 331/111 AAT GCA GTA AGT TTA CAC AAA CGG ACT TGT AAA AAC CTG CGG AGG TGG GGT CTA TGG CCA asn ala val ser leu his lys arg thr cys lys asn leu arg arg trp gly leu trp pro 361/121 391/131 ACA AAC GTG GCA ATG CCG GGC AGC CTC TGC CCT TGT CGG ATC thr asm val ala met pro gly ser leu cys pro cys arg ile

SEQ ID N° 42B

FIGURE 42B

1/1									31/11								
CGG TAA	CGC	CGC	GTC	CCA	GTG	CTA	TCC	GTC	CGC CGG	ACC	GCC	CGA	244	አጥ <u></u> ር	ACC	CCC	
ary our	arg	arg	val	pro	val	leu	ser	val	arg arg	thr	ala	arg	asn	ile	ser	alv	al.,
01/21									91/31								
CGC CCC	GGT	CGG	CCG	CGG	CCG	GGC	TCG	ACC	CGC TCC	ACC	TGG	CCA	TCA	GCG	ACC	AGG	TTA
ard bro	дтА	arg	pro	arg	pro	gly	ser	thr	arg ser	thr	trp	pro	ser	ala	thr	arg	leu
121/14									151/51							_	
COT AGG	166	AAG	CGG	ACG	GTG	TTG	GGA	TGC	ACG CCC	AAC	TTG	CCG	GCG	ATC	GCG	GCG	ATG
181/61	СГР	тÀг	arg	thr	val	leu	gly	cys	thr pro	asn	leu	pro	ala	ile	ala	ala	met
101/01									211/71				•				
len ile	alv	the	750	GAC	GUA	CAC	AAT	GCC	CGC AGC	ACC	GCA	ÇGA	CGG	CGC	CCC	ACC	GGC
241/81	9±y	CILL	ary	asp	ата	nis	asn	ala	arg ser	thr	ala	arg	arg	arg	pro	thr	gly
TCT TGC	AGT	GAC	CTG	ATG	ልጥር	מחמ	CTC	700	271/91								
ser cvs	ser	asp	leu	met	met	thr	lau	th-	pro ile	AGG	CTC	GTC	GGC	TGC	GCC	TGA	GCA
301/101			~~~		111.00		reu	CILL	331/111	arg	Ten	val	gly	cys	ala	OPA	ala
ATG CAG	TAA	GTT	TAC	ACA	AAC	GGA	СТТ	стъ	221/111	TCC	CCN	ccm	~~~				
met gln 361/121	осн	val	tyr	thr	asn	alv	leu	val	lve the	CUE	W)	GGT	GGG	GTC	TAT	GGC	CAA
361/121			•			J-1			391/131	cys	9 r y	gry	gry	val	tyr	gly	gln
CAA ACG	TGG	CAA	TGC	CGG	GCA	GCC	TCT	GCC	CTT GTC	GGA	ጥሮ						
gln thr	trp	gln	cys	arg	ala	ala	ser	ala	leu val	alv	• ~						
										3-3							

SEQ ID N° 42C

FIGURE 42C



Séquence codante Rv2622 prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant seq42A:

```
31/11
atg gec aac aaa cgt ggc aat gee ggg cag eet etg eec ttg teg gat ega gae gae
Met ala asn lys arg gly asn ala gly gln pro leu pro leu ser asp arg asp asp
61/21
                                        91/31
cac atg cag ggg cac tgg ctg ctg gcc cgg ctg ggc aag cgg gtg ctg cgt ccc ggc ggc
his met gln gly his trp leu leu ala arg leu gly lys arg val leu arg pro gly gly
121/41
                                        151/51
gtc gaa etc acc egg aca etg etg gee ege gee gag gtg acc gac gee gac gtg etc gag
val glu leu thr arg thr leu leu ala arg ala glu val thr asp ala asp val leu glu
181/61
                                        211/71
ctg gca ccg ggc ctg ggc cgc acc gca gcc gaa atc ttg gcc cgc aac ccg cgg tcg tac
leu ala pro gly leu gly arg thr ala ala glu ile leu ala arg asn pro arg ser tyr
                                        271/91
gtg ggg gcg gag agc gat ccc aac gcg gcc aac ctg gtc cga cac gtt ctc gcc ggc cgc
val gly ala glu ser asp pro asn ala ala asn leu val arg his val leu ala gly arg
301/101
                                        331/111
gge gae gte egg gte ace gae geg gee gat ace gga tta tee gae gee age gee gat gte
gly asp val arg val thr asp ala ala asp thr gly leu ser asp ala ser ala asp val
361/121
                                        391/131
gtc atc ggc gag gcg atg ctg acc atg caa ggc aac gcg gct aaa cac acg atc gtc gcc
val ile gly glu ala met leu thr met gln gly asn ala ala lys his thr ile val ala
                                        451/151
gag gcg gcg cgg gtg ctg agg ccg ggt ggc cgc tac gcg att cac gaa cta gcg ctg gtg
glu ala ala arg val leu arg pro gly gly arg tyr ala ile his glu leu ala leu val
481/161
                                        511/171
ccg gac gac gtc gca gag cag gtc cgc acc gac ctg cgg cag tcg ctg gcc cgc gcg ctc
pro asp asp val ala glu gln val arg thr asp leu arg gln ser leu ala arg ala leu
541/181
                                        571/191
aag gtc aat gcg cgt ccg ctg acc gtt gcg gaa tgg tcg cac ctc tta gcg ggc cat gga
lys val asm ala arg pro leu thr val ala glu trp ser his leu leu ala gly his gly
601/201
                                        631/211
ctg gtc gtc gaa cac gtt gtc acc gct tcc atg gcg ttg tta caa ccg cga cgg gtg atc
leu val val glu his val val thr ala ser met ala leu leu gln pro arg arg val ile
661/221
                                        691/231
got gac gaa ggc ctc ctg ggt geg ctg cgg ttc gcc gga aac ctg ctc atc cat cgt gcc
ala asp glu gly leu leu gly ala leu arg phe ala gly asn leu leu ile his arg ala
721/241
                                        751/251
gcg cgt cgg cga gtc ctg ttg atg cgc cac aca ttc cgc agg cat cgt gaa cgc ttg aca
ala arg arg arg val leu leu met arg his thr phe arg arg his arg glu arg leu thr
781/261
                                        811/271
gcc gtc gcc att gtc gcg cac aaa ccg cac gtc gat tcg tga
ala val ala ile val ala his lys pro his val asp ser OPA
```

SEQ ID N° 42D

FIGURE 42D



ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant Rv2622

```
1/1
                                         31/11
taa aaa cet geg gag gtg ggg tet atg gee aac aaa egt gge aat gee ggg eag eet etg
OCH lys pro ala glu val gly ser met ala asn lys arg gly asn ala gly gln pro leu
61/21
                                         91/31
ecc ttg tcg gat cga gac gac cac atg cag ggg cac tgg ctg ctg gcc cgg ctg ggc
pro leu ser asp arg asp asp his met gln gly his trp leu leu ala arg leu gly
121/41
                                         151/51
aag cgg gtg ctg cgt ccc ggc ggc gtc gaa ctc acc cgg aca ctg ctg gcc cgc gcc gag
lys arg val leu arg pro gly gly val glu leu thr arg thr leu leu ala arg ala glu
181/61
                                        211/71
gtg acc gac gcc gac gtg ctc gag ctg gca ccg ggc ctg ggc cgc acc gca gcc gaa atc
val thr asp ala asp val leu glu leu ala pro gly leu gly arg thr ala ala glu ile
                                         271/91
ttg gcc cgc aac ccg cgg tcg tac gtg ggg gcg gag agc gat ccc aac gcg gcc aac ctg
leu ala arg asn pro arg ser tyr val gly ala glu ser asp pro asn ala ala asn leu
301/101
                                         331/111
gte ega cae gtt ete gee gge ege gge gte egg gte ace gae geg gee gat ace gga
val arg his val leu ala gly arg gly asp val arg val thr asp ala ala asp thr gly
361/121
                                         391/131
tta tcc gac gcc agc gcc gat gtc gtc atc ggc gag gcg atg ctg acc atg caa ggc aac
leu ser asp ala ser ala asp val val ile gly glu ala met leu thr met gln gly asn
421/141
                                         451/151
gcg gct aaa cac acg atc gtc gcc gag gcg gcg gtg ctg agg ccg ggt ggc cgc tac
ala ala lys his thr ile val ala glu ala ala arg val leu arg pro gly gly arg tyr
481/161
                                        511/171
gcg att cac gaa cta gcg ctg gtg ccg gac gac gtc gca gag cag gtc cgc acc gac ctg
ala ile his glu leu ala leu val pro asp asp val ala glu gln val arg thr asp leu
                                        571/191
egg cag teg etg gee ege geg etc aag gte aat geg egt eeg etg ace gtt geg gaa tgg
arg gln ser leu ala arg ala leu lys val asn ala arg pro leu thr val ala glu trp
601/201
                                         631/211
tog cac etc tta geg gge cat gga etg gte gte gaa cae gtt gte ace get tee atg geg
ser his leu leu ala gly his gly leu val val glu his val val thr ala ser met ala
                                         691/231
ttg tta caa ccg cga cgg gtg atc gct gac gaa ggc ctc ctg ggt gcg ctg cgg ttc gcc
leu leu gln pro arg arg val ile ala asp glu gly leu leu gly ala leu arg phe ala
721/241
                                         751/251
gga aac ctg ctc atc cat cgt gcc gcg cgt cgg cga gtc ctg ttg atg cgc cac aca ttc
gly asn leu leu ile his arg ala ala arg arg arg val leu leu met arg his thr phe
781/261
                                        811/271
cgc agg cat cgt gaa cgc ttg aca gcc gtc gcc att gtc gcg cac aaa ccg cac gtc gat
arg arg his arg glu arg leu thr ala val ala ile val ala his lys pro his val asp
841/281
tcg tga
ser OPA
```

SEQ ID N° 42F

FIGURE 42F



1/1 31/11 ate geg egt gae ate gat gae cag ggt egg etg tgt etg gae gte gge ggt ega aeg gta ile ala arg asp ile asp asp gln gly arg leu cys leu asp val gly gly arg thr val 61/21 91/31 gtt gtt tca gcg ggc gac gtg gtg cat ttg cgt taa ctc gcg cgg agc tgg cgt ccc caa val val ser ala gly asp val val his leu arg OCH leu ala arg ser trp arg pro gln 121/41 151/51 aag att aag gtc gcg ggc atg agc tat ccg gag aat gtc ctg gcc gct ggc gag cag gtc lys ile lys val ala gly met ser tyr pro glu asn val leu ala ala gly glu gln val 211/71 gtt ctg cac cgc cat ccg cac tgg aat cgc tta atc tgg ccc gtc gtg gtg ctg gtc ttg val leu his arg his pro his trp asn arg leu ile trp pro val val leu val leu 241/81 271/91 ctg acc ggg ttg gcg gcg ttc ggg tcc gga ttc gtc aac tcg aca cct tgg cag cag atc leu thr gly leu ala ala phe gly ser gly phe val asn ser thr pro trp gln gln ile

SEQ ID N° 43A

FIGURE 43A

1/1									31/11								
tcg cgc	gtg	aca	tcg	atg	acc	agg	gtc	ggċ	tgt gt	tgg:	acg	tcg	gcg	gtc	gaa	caa	tag
ser arg	val	thr	ser	met	thr	arg	val	gly	cys val	trp	thr	ser	ala	val	alu	arg	AMB
61/21									91/31							-	
ttg ttt	cag	.cgg	gcg	acg	tgg	tgc	att	tgc	gtt aad	: tcg	cgc	gga	gct	qqc	qtc	ccc	aaa
ren bue	gln	arg	ala	thr	trp	cys	ile	cys	val ası	ser	arg	gly	ala	qly	val	pro	lvs
121/41									151/51								_
aga tta	agg	tcg	cgg	gca	tga	gct	atc	cgg	aga ato	, tcc	tgg	ccg	ctg	qcq	aqç	agg	tca
arg leu	arg	ser	arg	ala	OPA	ala	ile	arg	arg me	ser	trp	pro	leu	ala	ser	arg	ser
191/01									211/71							-	
ttc tgc	acc	gcc	atc	cgc	act	gga	atc	gct	taa to	ggc	ccg	tcg	tgg	tgc	tgg	tct	tac
pne cys	thr	ala	ile	arg	thr	gly	ile	ala	OCH se	gly	pro	ser	trp	cys	trp	ser	cvs
241/01									271/91								-
tga ccg	ggt	tgg	cgg	cgt	tcg	ggt	ccg	gat	tcg tca	act	cga	caç	ctt	'qqc	age	aga	tc
OPA pro	gly	trp	arg	arg	ser	gly	pro	asp	ser se	thr:	arg	his	leu	gly	ser	arq	

SEQ ID N° 43B

FIGURE 43B

1/1 31/11 cgc gcg tga cat cga tga cca ggg tcg gct gtg tct gga cgt cgg cgg tcg aac ggt agt arg ala OPA his arg OPA pro gly ser ala val ser gly arg arg arg ser asm gly ser 91/31 tgt ttc agc ggg cga cgt ggt gca ttt gcg tta act cgc gcg gag ctg gcg tcc cca aaa cys phe ser gly arg arg gly ala phe ala leu thr arg ala glu leu ala ser pro lys 121/41 151/51 gat taa ggt cgc ggg cat gag cta tcc gga gaa tgt cct ggc cgc tgg cga gca ggt cgt asp OCH gly arg gly his glu leu ser gly glu cys pro gly arg trp arg ala gly arg 211/71 tet gca ceg cca tcc gca ctg gaa tcg ctt aat ctg gcc cgt cgt ggt gct ggt ctt get ser ala pro pro ser ala leu glu ser leu asn leu ala arg arg gly ala gly leu ala 241/81 271/91 gac egg gtt gge ggc gtt egg gtc egg att egt caa ete gac ace ttg gea gea gat e asp arg val gly gly val arg val arg ile arg gln leu asp thr leu ala ala asp

SEQ ID N° 43C

FIGURE 43C

Séquence codante Rv3278c prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant seq43A:

1/1 31/11 atg ago tat cog gag aat gto otg goo got ggo gag cag gto gtt otg cac ogo cat cog Met ser tyr pro glu asn val leu ala ala gly glu gln val val leu his arg his pro cac tgg aat cgc tta atc tgg ccc gtc gtg gtg ctg gtc ttg ctg acc ggg ttg gcg gcg his trp asn arg leu ile trp pro val val leu val leu leu thr gly leu ala ala 121/41 151/51 ttc ggg tcc gga ttc gtc aac tcg aca cct tgg cag cag atc gct aag aac gtg att cac phe gly ser gly phe val asn ser thr pro trp gln gln ile ala lys asn val ile his 181/61 211/71 gcg gtc atc tgg ggg atc tgg ttg gtg atc gtc ggc tgg ctc acg ctg tgg cca ttc ctg ala val ile trp gly ile trp leu val ile val gly trp leu thr leu trp pro phe leu 241/81 271/91 age tgg etg ace aca cat tte gtg gtg ace aac egg egg gtg atg tte egg cat ggt gtg ser trp leu thr thr his phe val val thr asn arg arg val met phe arg his gly val 301/101 331/111 ctg acc cgc age ggg atc gac ata ccg cta gca cgg atc aac age gtg gag ttc cgg gac leu thr arg ser gly ile asp ile pro leu ala arg ile asn ser val glu phe arg asp 391/131 cgg atc ttc gag cgg att ttt cgc acc ggg acg ttg att atc gag tcc gcg tca caa gat arg ile phe glu arg ile phe arg thr gly thr leu ile ile glu ser ala ser gln asp 421/141 451/151 ccg ctc gag ttc tac aac att ccg cgc ctg cgg gag gtg cat gcg ttg ctg tat cac gag pro leu glu phe tyr asn ile pro arg leu arg glu val his ala leu leu tyr his glu 481/161 511/171 gtt ttc gac acc ctg ggc tcc gac gag tcg ccc agc tga val phe asp thr leu gly ser asp glu ser pro ser OPA

SEQ ID N° 43D

FIGURE 43D

ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant Rv3278c

```
31/11
taa ctc gcg cgg agc tgg cgt ccc caa aag att aag gtc gcg ggc atg agc tat ccg gag
OCH leu ala arg ser trp arg pro gln lys ile lys val ala gly met ser tyr pro glu
                                        91/31
aat gtc ctg gcc gct ggc gag cag gtc gtt ctg cac cgc cat ccg cac tgg aat cgc tta
asn val leu ala ala gly glu gln val val leu his arg his pro his trp asn arg leu
121/41
                                        151/51
ate tgg eec gte gtg gtg etg gte ttg etg ace ggg ttg geg geg tte ggg tee gga tte
ile trp pro val val leu val leu leu thr gly leu ala ala phe gly ser gly phe
181/61
                                        211/71
gtc aac teg aca eet tgg cag cag ate get aag aac gtg att cae geg gtc ate tgg ggg
val asn ser thr pro trp gln gln ile ala lys asn val ile his ala val ile trp gly
241/81
                                        271/91
atc tgg ttg gtg atc gtc ggc tgg ctc acg ctg tgg cca ttc ctg agc tgg ctg acc aca
ile trp leu val ile val gly trp leu thr leu trp pro phe leu ser trp leu thr thr
301/101
                                        331/111
cat ttc gtg gtg acc aac cgg cgg gtg atg ttc cgg cat ggt gtg ctg acc cgc agc ggg
his phe val val thr asn arg arg val met phe arg his gly val leu thr arg ser gly
                                        391/131
ate gae ata eeg eta gea egg ate aac age gtg gag tte egg gae egg ate tte gag egg
ile asp ile pro leu ala arg ile asn ser val glu phe arg asp arg ile phe glu arg
421/141
                                        451/151
att ttt cgc acc ggg acg ttg att atc gag tcc gcg tca caa gat ccg ctc gag ttc tac
ile phe arg thr gly thr leu ile ile glu ser ala ser gln asp pro leu glu phe tyr
                                        511/171
aac att eeg ege etg egg gag gtg eat geg ttg etg tat eac gag gtt tte gae ace etg
asn ile pro arg leu arg glu val his ala leu leu tyr his glu val phe asp thr leu
541/181
ggc tcc gac gag tcg ccc agc tga
gly ser asp glu ser pro ser OPA
```

SEQ ID N° 43F

FIGURE 43F

1/1									31/11								
gcc aag	atg	gat	gtc	tac	caa	cgc	acc	gcc	gcc ggc	tgg	cag	ccg	ctc	aag	acc	ggt	atc
01/21									ala gly 91/31								
acc acc	cat	atc	ggt	tcg	gcg	ggc	atg	gcg	ccg gaa	gcc	aag	agc	gga	tat	ccg	gcc	act
121/41									pro glu 151/51								
ccg atg	aaa	gtt	tac	agc	ctg	gac	tcc	gct	ttt ggc	acc	gcg	ccg	aat	ccc	ggt	ggc	ggg
181/61	дтА	val	tyr	ser	ieu	asp	ser	ala	phe gly 211/71	thr	ala	pro	asn	pro	gly	gly	gly
ttg ccg	tat	acc	caa	gtc	gga	ccc	aat	cac	tgg tgg	agt	gg¢	gac	gac	aat	agc	CCC	acc
241/81	tyr	thr	gru	val	gıy	pro	asn	his	271/91	ser	gly	asp	asp	asn	ser	pro	thr
ttt aac	tcc	atg	cag	gtc	tgt	cag	aag	tcc	cag tgc	ccg	ttc	agc	acg	gcc	gac	agc	gag
301/101	ser	met	дти	val	cys	gīn	lys	ser	gln cys 331/111	pro	phe	ser	thr	ala	asp	ser	glu
aac ctg	caa	atc	ccg	cag	tac	aag	cat	tcg	gtc gtg	atg	ggc	gtc	aac	aag	qcc	aag	atc
361/121	дти	ııe	pro	gin	tyr	Lys	his	ser	val val 391/131	met	gly	val	asn	lys	ala	lys	val
cca ggc	aaa	ggc	tcc	gcg	ttc	ttc	ttt	cac	acc acc	gac	ggc	ggg	ccc	acc	gcg	ggt	tat
421/141	туѕ	gly	ser	ala	phe	phe	phe	his	thr thr	asp	gly	gly	pro	thr	ala	gly	cýs
gtg gcg																	
val ala	TTE																

SEQ ID N° 44A

FIGURE 44A

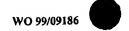
1/1	31/11
cca aga tgg atg tct acc aac gca ccg ccg	ccg gct ggc agc cgc tca aga ccg gta tca
61/21 er met ser thr asn ala pro pro	pro ala gly ser arg ser arg pro val ser
	91/31
pro pro ile con val and and all two	cgg aag cca aga gcg gat atc cgg cca ctc
121/41	arg lys pro arg ala asp ile arg pro leu 151/51
cga tgg ggg ttt aca gcc tgg act ccg ctt	ttg gca ccg cgc cga atc ccg gtg gcg ggt
ard trb gry bue thr are trb thr bro len	leu ala pro arg arg ile pro val ala gly
191/01	211/71
tgc cgt ata ccc aag tcg gac cca atc act	ggt gga gtg gcg acg aca ata gcc cca cct
cys arg lie pro lys ser asp pro ile thr	gly gly val ala thr thr ile ala pro pro
241/81	271/91
tta act cca tgc agg tct gtc aga agt ccc	agt gcc cgt tca gca cgg ccg aca gcg aga
red the pro cys arg ser val arg ser pro	ser ala arg ser ala arg pro thr ala arg
301/101	331/111
acc tgc aaa tcc cgc agt aca agc att cgg	teg tga tgg geg tea aca agg eea agg tee
the cys tys ser arg ser thr ser the arg	ser OPA trp ala ser thr arg pro arg ser
301/121	391/131
cag gca aag gct ccg cgt tct tct ttc aca	cca ccg acg gcg ggc cca ccg cgg gtt gtg
yan are rays are pro arg ser ser phe thr	pro pro thr ala gly pro pro arg val val
421/141	
tgg cga tc	
trp arg	

SEQ ID N° 44B

1/1		31/11	
caa gat gga tgt cta	a cca acg cac cgc co	c cgg ctg gca gcc gct	caa gac cgg tat cac
gin asp gly cys let 61/21	ı pro thr his arg aı	g arg leu ala ala ala 91/31	gln asp arg tyr his
cac cca tat cgg tto	ggc ggg cat ggc g	c gga agc caa gag cgg	ata too ggo cao too
nis pro tyr arg phe	e gly gly his gly al	a gly ser gln glu arg 151/51	ile ser gly his ser
gat ggg ggt tta cag	g cct gga ctc cgc tt	t tgg cac cgc gcc gaa	tee egg tgg egg gtt
asp gly gly leu glr 181/61	n pro gly leu arg ph	e trp his arg ala glu 211/71	ser arg trp arg val
gcc gta tac cca agt	cgg acc caa tca ct	g gtg gag tgg cga cga	caa tag ccc cac ctt
ala val tyr pro ser 241/81	c arg thr gln ser le	u val glu trp arg arg 271/91	gln AMB pro his leu
taa ctc cat gca ggt	ctg tca gaa gtc co	a gtg ccc gtt cag cac	ggc cga cag cga gaa
301/101	/ leu ser glu val pr	o val pro val gln his 331/111	gly arg gln arg glu
cct gca aat ccc gca	gta caa gca ttc go	t cgt gat ggg cgt caa	caa ggc caa ggt ccc
361/121	a val gin ala phe gl	y arg asp gly arg gln 391/131	gln gly gln gly pro
agg caa agg ctc cgc	gtt ctt ctt tca ca	c cac cga cgg cgg gcc	cac cgc ggg ttg tgt
arg gin arg leu arg 421/141	y val leu leu ser hi	s his arg arg arg ala	his arg gly leu cys
ggc gat c			
gly asp			
-			

SEQ ID N° 44C

FIGURE 44C





Séquence codante Rv0309 prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant Séq44A:

```
1/1
                                        31/11
atg agc cga ctc cta gct ttg ctg tgc gct gcg gta tgc acg ggc tgc gtt gct gtg gtt
Met ser arg leu leu ala leu leu cys ala ala val cys thr gly cys val ala val val
ctc gcg cca gtg age ctg gcc gtc gtc aac ccg tgg ttc gcg aac tcg gtc ggc aat gcc
leu ala pro val ser leu ala val val asn pro trp phe ala asn ser val gly asn ala
121/41
                                        151/51
act cag gtg gtt teg gtg gtg gga ace gge ggt teg acg gee aag atg gat gte tae caa
thr gln val val ser val val gly thr gly gly ser thr ala lys met asp val tyr gln
181/61
                                        211/71
ege ace gee gee gge tgg cag eeg ete aag ace ggt ate ace ace cat ate ggt teg geg
arg thr ala ala gly trp gln pro leu lys thr gly ile thr thr his ile gly ser ala
241/81
                                        271/91
gge atg geg ceg gaa gee aag age gga tat eeg gee aet eeg atg ggg gtt tae age etg
gly met ala pro glu ala lys ser gly tyr pro ala thr pro met gly val tyr ser leu
301/101
                                        331/111
gac tee get ttt gge ace geg eeg aat eee ggt gge ggg ttg eeg tat ace caa gte gga
asp ser ala phe gly thr ala pro asn pro gly gly gly leu pro tyr thr gln val gly
361/121
                                        391/131
ccc aat cac tgg tgg agt ggc gac gac aat agc ccc acc ttt aac tcc atg cag gtc tgt
pro asn his trp trp ser gly asp asp asn ser pro thr phe asn ser met gln val cys
421/141
                                        451/151
cag aag too cag tge ceg tte age acg gee gac age gag aac etg caa ate eeg cag tae
gln lys ser gln cys pro phe ser thr ala asp ser glu asn leu gln ile pro gln tyr
481/161
                                        511/171
aag cat tog gto gtg atg ggo gto aac aag gco aag gto oca ggo aaa ggo too gog tto
lys his ser val val met gly val asn lys ala lys val pro gly lys gly ser ala phe
541/181
                                        571/191
tte ttt cac acc gac gge ggg ccc acc gcg ggt tgt gtg gcg atc gac gat gcc acg
phe phe his thr thr asp gly gly pro thr ala gly cys val ala ile asp asp ala thr
601/201
                                        631/211
ctg gtg cag atc atc cgt tgg ctg cgg cct ggt gcg gtg atc gcg atc gcc aag taa
leu val gln ile ile arg trp leu arg pro gly ala val ile ala ile ala lys OCH
```

SEQ ID N° 44D

FIGURE 44D



ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant Rv0309

```
1/1
                                        31/11
tga gcg atg agc cga ctc cta gct ttg ctg tgc gct gcg gta tgc acg ggc tgc gtt gct
OPA ala met ser arg leu leu ala leu leu cys ala ala val cys thr gly cys val ala
61/21
                                        91/31
gtg gtt ete geg cea gtg age etg gee gte gte aac eeg tgg tte geg aac teg gte gge
val val leu ala pro val ser leu ala val val asn pro trp phe ala asn ser val gly
                                        151/51
aat goo act cag gtg gtt tog gtg gtg gga acc ggc ggt tog acg goo aag atg gat gto
asn ala thr gln val val ser val val gly thr gly gly ser thr ala lys met asp val
181/61
                                        211/71
tac caa ege ace gee gee tgg cag eeg etc aag ace ggt ate ace ace cat ate ggt
tyr gln arg thr ala ala gly trp gln pro leu lys thr gly ile thr thr his ile gly
241/81
                                        271/91
tog gog ggc atg gog cog gaa goc aag ago gga tat cog goc act cog atg ggg gtt tac
ser ala gly met ala pro glu ala lys ser gly tyr pro ala thr pro met gly val tyr
301/101
                                        331/111
ago otg gao too got ttt ggo aco gog oog aat ooc ggt ggo ggg ttg oog tat aco caa
ser leu asp ser ala phe gly thr ala pro asn pro gly gly gly leu pro tyr thr gln
361/121
                                        391/131
gto gga oco aat cao tgg tgg agt ggo gao gao aat ago oco aco ttt aac too atg cag
val gly pro asn his trp trp ser gly asp asp asn ser pro thr phe asn ser met gln
                                        451/151
gto tgt cag aag too cag tgo cog tto ago acg goo gao ago gag aac otg caa ato cog
val cys gln lys ser gln cys pro phe ser thr ala asp ser glu asn leu gln ile pro
481/161
                                        511/171
cag tac aag cat tog gto gtg atg ggo gto aac aag goo aag gto oca ggo aaa ggo too
gln tyr lys his ser val val met gly val asn lys ala lys val pro gly lys gly ser
541/181
                                        571/191
geg the the tit cae ace ace gae gge ggg ece ace geg ggt tgt gtg geg ate gae gat
ala phe phe phe his thr thr asp gly gly pro thr ala gly cys val ala ile asp asp
601/201
                                        631/211
gee acg etg gtg cag ate ate egt tgg etg egg eet ggt geg gtg ate geg ate gee aag
ala thr leu val gln ile ile arg trp leu arg pro gly ala val ile ala ile ala lys
661/221
taa
OCH
```

SEQ ID N° 44F

FIGURE 44F

Fragment cloné en fusion avec phoA

1/1									31/1									
gat ctc	ccc	gga	cac	cag	gtc	atc	cgg	cga	gat	ggt	gat	cga	ggc	tcq	gac	cca	саσ	gca
asp leu 61/21	pro	gly	his	gln	val	ile	arg	arg	asp	gly	asp	arg	gly	ser	asp	pro	gln	ala
tcc ggt	aσc	cad	agg	cac	can	cat	can	C22	91/3	31								
ser gly	ser	aln	arg	his	aln	his	aln	aln	his	ara	gac	gge	cag	cat	gcc	gcg	ccg	tcg
121/41		•			5		3	3	151/	/51	asp	g _T y	grii	nrs	aıa	aıa	pro	ser
ggt cct	tgc	cac	tcg	cga	tcc	ttg	σσα	tσa	caa	taa	aac	ata	act	200	~~~			
gly pro	суз	his	ser	arg	ser	leú	gly	OPA	arg	tro	glv	ile	ala	ser	g cg	hie	cag	gtc
101/01									211/	71								
atc gtg	cca	gac	cgg	gca	tgc	cgc	gtc	ggc	aag	ctg	tcq	ggc	aca	aat	tag	age	aat	acc
TIG AGT	pro	asp	arg	ala	cys	arg	val	gly	lys	leu	ser	gly	ala	alv	AMB	ser	alv	ser
241/01									271/	'91								
gtg cga	ccc	agg	atg	gcg	aat	gct	cgg	ggg	tca	ccg	gcg	aag	tgg	tag	ccg	caa	atq	atσ
var arg	pro	arg	met	ala	asn	ala	arg	gly	ser	pro	ala	lys	trp	AMB	pro	arg	met	met
2011 101									331/	1111								
tcg gtg	aag	ccc	aac	cgg	cgg	tac	aac	cgc	cac	gcc	cga	ttg	tcc	tca	ccg	ttg	gtc	tcc
ser val 361/121	TÀ2	pro	asn	arg	arg	tyr	asn	arg	his	ala	arg	leu	ser	ser	pro	leu	val	ser
	asa.	200	200	200	++~		-		391/	131								
ggt gtg	aln	ser	ayy	thr	lan	cor	ccg	ccg	cga	ccg	gct	agc	agt	cgg	cgg	gcc	aac	gcc
gly val 421/141	9-4	501	ury	CILL	ıcu	Ser	261	ser	451/	pro	ата	ser	ser	arg	arg	ala	asn	ala
tcc ccg	agg	cca	caá	cct	tga	aca	caa	aas	344 471/	121			.					
ser pro	arq	pro	arg	pro	OPA	ala	ara	alu	arg	met	cyc	aac	cca	gtc	aac	tcg	aag	tag
481/161	-	•		.			9	3-1	511/	171	Cys	asn	zer	Val	asn	ser	īĀs	AMB
ctg gtc	atc	agt	cgg	gcg	atc	gct	agg	cac	gga	aag	cca	cta	cat	tac	224			
leu val	ile	ser	arg	ala	ile	ala	arg	arg	gly	lvs	pro	leu	arg	cvs	lvs	nra	ayc	the
241/101									571/	191								
acc tgc	tgt	tgc	cac	caç	tgg	ccg	ggc	gcc	ccg	gga	tag	ccq	tac	acc	act	cca	agc	att
chi cys	cys	cys	his	his	trp	pro	gly	ala	pro	gly	AMB	pro	tyr	ala	thr	pro	ser	ile
001/201									631/	211								
ggc gcg	ttg	ctc	agt	tcg	gcg	gcc	gac	ggc	agc	gcc	gtg	gtg	tcg	gcg	gcc	tcg	gcc	tat
gry ara	Teu	leu	ser	ser	ala	ala	asp	gly	ser	ala	val	val	ser	ala	ala	ser	ala	cys
001/221									691/	231								
tcg gct	212	gcc	acc	tcg	acg	gcc	gcg	acc	gcc.	tgc	cag	ccg	cgc	cgc	cgg	atg	tgc	tcc
ser ala 721/241	ara	val	CHI	ser	thr	ата	ата	thr	ala	cys	gln	pro	arg	arg	arg	met	cys	ser
	att	aaa	aca	~~~	222	~+ ~	+		751/	251								
agc cac ser his	ile	aga aga	ala	ara	lue	val	car	gra	222	ctg	ggg	tag	cgc	atc	gcg	tcg	aça	tac
781/261		5-7		9	-,0	vu.	361	Val	811/	271	дтÃ	AMB	arg	ııe	ala	ser	thr	tyr
acc gtc	agg	qca	tca	cca	agg	саа	cac	tee	ata	tca	cta	aac	~~~					
thr val	arg	ala	ser	pro	arq	aro	aro	ser	ile	ser	len	alu	alu	aya ar~	ccg	atg	agg	aat
041/201									8/1/	291								
atc gcc	aac	gcg	cgg	tgt	cct	cct	cat	gtg	ato	aac	cga	tac	ata	ctt	ace	cac	C 2 C	+ - +
TIC ala	asn	ala	arg	cys	pro	pro	his	val	met	asn	arq	CVS	val	leu	ala	his	aln	tur
301/301									931/	311								
cgg aca	agc	cga	tga	ggc	cgc	ccg	cgc	tgg	acg	ggg	ctt	gta	gcg	tat	aac	cat	ttc	cac
arg thr	ser	arg	OPA	gly	arg	pro	arg	trp	thr	gly	leu	val	ala	tyr	gly	arg	phe	arg

SEQ ID N° 45ZA

FIGURE 45ZA



961/321			991/331	
tca gct cgt cgc t	tgc ggc gcc	gcc ggg ata	gaa tcg ccc gcg aac	cag tgg tac ggc gca
ser ala arg arg	cys gly ala	ala gly ile	glu ser pro ala asn	gln trp tyr gly ala
1021/341			1051/351	
gat tga cct cgt a	atc atc tga	gtt agt tgc	ccg cgc aat ggg cat	ccg cgt gtt atc ggt
asp OPA pro arg	ile ile OPA	val ser cys	pro arg asn gly his	pro arg val ile gly
1081/361			1111/371	
att acg tga cag 1	tct gtc ggc	aag gag gga	cgc atg cca etc tec	gat cat gag cag cgg
ile thr OPA gin :	ser val gly	lys glu gly	arg met pro leu ser	asp his glu gln arg
1141/381			1171/391	
atg ctt gac cag	atc gag agc	get ete tae	gcc gaa gat ccc aag	ttc gca tcg agt gtc
met led asp gin . 1201/401	ite din ser	ara reu tyr	ala giu asp pro lys	phe ala ser ser val
	tto ese es		1231/411	
are ele ele ele	nhe are ala	neo the ala	egg egg ege etg eag	ggc gcg gcg ttg ttc
1261/421	phe arg ara	pro thr ara	1291/431	gly ala ala leu phe
· ·	aga ata tta	att tee age		acc atg atc gga agt
ile ile glv leu	gly met leu	val ser alv	val ala nhe lue alu	thr met ile gly ser
1321/441	gry mor red	var oct gry	1351/451	cur met lie gly ser
	age gtt tte	ggt ttt gtc		gtg gtg tat gcc atc
phe pro ile leu :	ser val phe	gly phe val	val met nhe gly gly	val val tyr ala ile
1381/461		y-2 p	1411/471	var var cyr ara ire
acc ggt cct cgg	ttg tcc ggc	agg atg gat	cgt ggc gga tcg gct	gct ggg gct tcg cgc
thr gly pro arg	leu ser gly	arg met asp	arg gly gly ser ala	ala gly ala ser arg
1441/481	_	-	1471/491	5-1
cag cgt cgt acc	aag ggg gcc	ggg ggc tca	ttc acc agc cgt atg	gaa gat c
gln arg arg thr				

SEQ ID N° 45ZA (suite)

FIGURE 45ZA (suite)



fragment seq45ZA en décalage moins 1 pour la phase de lecture

1/1	31/11
atc tcc ccg gac acc agg tca tcc ggc g	ag atg gtg atc gag gct cgg acc cgc agg cat
ile ser pro asp thr arg ser ser gly g	'lu met val ile glu ala arg thr arg arg his
61/21	91/31
pro val ala ard div the ser ile ser a	ac atc gcg atg gcc agc atg ccg cgc cgt cgg sn ile ala met ala ser met pro arg arg arg
121/41	151/51
gtc ctt gcc act cgc gat cct tgg gat g	ac ggt ggg gca tag cta gcg cgc acc agg tca
val leu ala thr arg asp pro trp asp a	sp gly gly ala AMB leu ala arg thr arg ser
181/61	211/71
tog tgc cag acc ggg cat gcc gcg tcg g	ca age tgt egg geg egg gtt aga geg gta geg
241/81	la ser cys arg ala arg val arg ala val ala 271/91
	gt cac cgg cga agt ggt agc cgc gga tga tgt
cys asp pro gly trp arg met leu gly o	ly his arg arg ser gly ser arg gly OPA cys
301/101	331/111
cgg tga agc cca acc ggc ggt aca acc g	cc acg ccc gat tgt cct cac cgt tgg tct ccg
arg OPA ser pro thr gly gly thr thr a	la thr pro asp cys pro his arg trp ser pro
361/121	391/131
yal tro are ala glu are sus pro are	gc gac cgg cta gca gtc ggc ggg cca acg cct rg asp arg leu ala val gly gly pro thr pro
421/141	451/151
	paa gga tgt gca att cag tca act cga agt agc
pro arg gly his gly leu glu arg gly	plu gly cys ala ile gln ser thr arg ser ser
481/161	511/171
tgg tca tca gtc ggg cga tcg cta ggc	eg gaa age ege tge gtt gea age eea gta eea
trp ser ser val gly arg ser leu gly a	ala glu ser arg cys val ala ser pro val pro
	. 571/191 CC cgg gat age egt aeg eea ete ega gea ttg
pro ala val ala thr thr glv arg ala r	oro arg asp ser arg thr pro leu arg ala leu
601/201	631/211
gcg cgt tgc tca gtt cgg cgg ccg acg q	ca gog cog tgg tgt ogg ogg oct ogg oct gtt
ala arg cys ser val arg arg pro thr a	la ala pro trp cys arg arg pro arg pro val
661/221	691/231
egg etg eeg tta eet ega egg eeg ega e	eg cct gcc agc cgc gcc gga tgt gct cca
721/241	oro pro ala ser arg ala ala gly cys ala pro 751/251
	gc ccc tgg ggt agc gca tcg cgt cga cat aca
ala thr leu gly arg ala lys ser arg	cys pro trp gly ser ala ser arg arg his thr
181/261	811/271
ccg tca ggg cat cac cga ggc ggc gct	cca tat cgc tgg gcg gca gat cga tga gga ata
pro ser gly his his arg gly gly ala p 841/281	pro tyr arg trp ala ala asp arg OPA gly ile
	871/291 ga tga acc gat gcg tgc ttg cgc acc agt atc
ser pro thr arg glv val leu leu met (PPA OPA thr asp ala cys leu arg thr ser ile
901/301	931/311
gga caa gcc gat gag gcc gcc cgc gct (gga cgg ggc ttg tag cgt atg gcc gtt tcc gct
gly gln ala asp glu ala ala arg ala	gly arg gly leu AMB arg met ala val ser ala
961/321	991/331
cag etc gtc gct gcg gcg ccg ccg gga	ag aat ege eeg ega ace agt ggt acg geg eag
dru ren har ara ara ara bro bro dia	AMB asn arg pro arg thr ser gly thr ala gln

SEQ ID N° 45ZB

FIGURE 45ZB



1021/341 1051/351 att gac ctc gta tca tct gag tta gtt gcc cgc gca atg ggc atc cgc gtg tta tcg gta ile asp leu val ser ser glu leu val ala arg ala met gly ile arg val leu ser val 1081/361 1111/371 tta cgt gac agt ctg tcg gca agg gac gca tgc cac tct ccg atc atg agc agc gga leu arg asp ser leu ser ala arg arg asp ala cys his ser pro ile met ser ser gly 1141/381 1171/391 tgc ttg acc aga tcg aga gcg ctc tct acg ccg aag atc cca agt tcg cat cga gtg tcc cys leu thr arg ser arg ala leu ser thr pro lys ile pro ser ser his arg val ser 1201/401 1231/411 gtg.gcg ggg gct tcc gcg cac cga ccg cgc ggc ggc gcc tgc agg gcg cgg cgt tgt tca val ala gly ala ser ala his arg pro arg gly gly ala cys arg ala arg arg cys ser 1261/421 1291/431 tca tcg gtc tgg gga tgt tgg ttt ccg gcg tgg cgt tca aag aga cca tga tcg gaa gtt ser ser val trp gly cys trp phe pro ala trp arg ser lys arg pro OPA ser glu val 1321/441 1351/451 tcc cga tac tca gcg ttt tcg gtt ttg tcg tga tgt tcg gtg gtg tgg tgt atg cca tca ser arg tyr ser ala phe ser val leu ser OPA cys ser val val trp cys met pro ser 1381/461 1411/471 .. cog gto oto ggt tgt cog goa gga tgg ato gtg gog gat ogg otg otg ggg ott ogo goo pro val leu gly cys pro ala gly trp ile val ala asp arg leu leu gly leu arg ala 1471/491 age gte gta cea agg ggg ceg ggg get cat tea eea gee gta tgg aag ate ser val val pro arg gly pro gly ala his ser pro ala val trp lys ile

SEQ ID N° 45ZB (suite)

FIGURE 45ZB (suite)



fragment seq45ZA en décalage moins 2 pour la phase de lecture

1/1				31/11						
tot coc ogg aca	cca ggt	cat ccg	gcg aga	tgg tga t	cq aqq	ctc qq	a ccc	qca	aac	atc
ser pro arg thi	pro gly	his pro	ala arg	trp OPA s	ser arg	leu gl	y pro	ala	alv	ile
61/21				91/31	-	-	- •		J – Z	
cgg tag cca gag	gca cca	gca tca	gca aca	tcg cga t	gg cca	gca to	c cgc	qcc	qtc	aaa
arg AMB pro glu	ala pro	ala ser	ala thr	ser arg t	rp pro	ala cy	s arg	ala	val	gly
121/41				151/51		_				
tcc ttg cca cto	gcg atc	ctt ggg	atg acg	gtg ggg c	cat agc	tag cg	c gca	cca	ggt	cat
ser leu pro leu	ala ile	leu gly	met thr	val gly h	nis ser	AMB ar	g ala	pro	gly	his
181/61				211/71						
cgt gcc aga ccg	ggc atg	ccg cgt	cgg caa	gct gtc g	ggg cgc	ggg tt	a gag	cgg	tag	cgt
arg ala arg pro	gly met	pro arg	arg gln	ala val g	gly arg	gly le	u glu	arg.	AMB	arg
241/81				271/91						
gcg acc cag gat	ggc gaa	tgc tcg	ggg gtc	acc ggc g	gaa gtg	gta go	c gcg	gat	gat	gtc
ala thr gln asp	gly glu	cys ser	gly val		glu val	val al	a ala	asp	asp	val
301/101				331/111						
ggt gaa gcc caa	ccd dcd	gta caa	ccg cca	cgc ccg a	att gtc	ctc ac	c gtt	ggt	ctc	cgg
gly glu ala gli	pro ala	val gln	pro pro		ile val	leu th	r val	gly	leu	arg
361/121				391/131						
tgt gga gag cag	gac gtt	gtc ctc	gtc gcg	acc ggc t	tag cag	tcg gc	g ggc	caa	cgc	ctc
cys gly glu gli	asp var	val leu	var ara	thr gly A	AMB gin	ser al	a gly	gln	arg	leu
421/141				451/151						
ccc gag gcc acc	gee eeg	age geg	ggg aag	gat gtg c	caa ttc	agt ca	a ctc	gaa	gta	gct
pro glu ala the	ala leu	ser ala	dra ras		dru bue	ser gi	n Leu	glu	val	ala
			~~~	511/171						
ggt cat cag to	gyc yac	are NMB	ala ara	ada gcc g	get geg	leg ca	a gcc	cag	tac	cac
gly his gln ser 541/181	. gry asp	arg Amb		571/191	ara ara	Ten di	n ala	gın	tyr	hls
ctg ctg ttg cca	cca cta	acc aga			700 ata					<b>.</b>
leu leu leu pro	nro leu	ala alv	ara pro	ggg ata g	ala val	age ca	C ECC	gag	cat	tgg
601/201	, bro rea	ara gry	arg pro	631/211	ala val	ary III	.5 5EL	gru	IIIZ	ctb
cgc gtt gct cac	ttc aac	aac caa	caa caa		art atc	aac ac	c ctc	999	~+~	
arg val ala gli	phe glv	glv arg	ard dln	arg arg g	nlv val	ala al	v leu	age.	len	nha
661/221		5-25		691/231	J-1	9~1 9•	y Lou	9-3	_ Lu	pue
ggc tgc cgt ta	ctc qac	aac cac	gac cgc		acc aca	cca co	g gat	ata	ctc	can
gly cys arg ty	leu asp	gly arg	asp arg	leu pro a	ala ala	pro pi	o asp	val	leu	aln
721/241	-		• -	751/251		F F-	d'ang			9
cca cat tgg gg	gcq caa	agt ctc	ggt gcc		ata aca	cat co	e ata	gac	ata	cac
pro his trp gl	ala qln	ser leu	glv ala	pro gly	val ala	his ar	o val	35D	ile	his
781/261			<b>J 1</b>	811/271			·	шор		
cgt cag ggc at	acc gag	gcg gcg	ctc cat	atc gct c	ada caa	cag at	c gat	σασ	gaa	tat
arg gln gly il	thr glu	ala ala	leu his	ile ala d	gly ard	gln il	e asp	qlu	glu	tvr
841/281				871/291						-
cgc caa cgc gc	g gtg tcc	tcc tca	tgt gat	gaa ccg a	atg cgt	gct to	c gca	cca	gta	tca
arg gln arg al	a val ser	ser ser	cys asp	glu pro n	met arg	ala cy	s ala	pro	val	ser
901/301				931/311						
gac aag ccg at	g agg ccg	ccc gcg	ctg gac	ggg gct t	tgt agc	gta to	g ccg	ttt	ccg	ctc
asp lys pro me	arg pro	pro ala	leu asp	gly ala d	cys ser	val t	p pro	phe	pro	leu

SEQ ID N° 45ZC

FIGURE 452C



961/321 991/331 age teg teg etg egg ege ege egg gat aga ate gee ege gaa eea gtg gta egg ege aga ser ser ser leu arg arg arg arg asp arg ile ala arg glu pro val val arg arg arg 1051/351 ttg acc tcg tat cat ctg agt tag ttg ccc gcg caa tgg gca tcc gcg tgt tat cgg tat leu thr ser tyr his leu ser AMB leu pro ala gln trp ala ser ala cys tyr arg tyr 1111/371 1081/361 tac gtg aca gtc tgt cgg caa gga ggg acg cat gcc act ctc cga tca tga gca gcg gat tyr val thr val cys arg gln gly gly thr his ala thr leu arg ser OPA ala ala asp 1141/381 1171/391 get tga cea gat ega gag ege tet eta ege ega aga tee eaa gtt ege ate gag tgt eeg ala OPA pro asp arg glu arg ser leu arg arg arg ser gln val arg ile glu cys pro 1201/401 1231/411 tgg cgg ggg ctt ccg cgc acc gac cgc gcg gcg gcg cct gca ggg cgc ggc gtt gtt cat trp arg gly leu pro arg thr asp arg ala ala ala pro ala gly arg gly val val his 1261/421 1291/431 cat egg tet ggg gat gtt ggt tte egg egt gge gtt caa aga gae cat gat egg aag ttt his arg ser gly asp val gly phe arg arg gly val gln arg asp his asp arg lys phe 1351/451 ccc gat act cag cgt ttt cgg ttt tgt cgt gat gtt cgg tgg tgt ggt gta tgc cat cac pro asp thr gln arg phe arg phe cys arg asp val arg trp cys gly val cys his his 1411/471 egg tee teg gtt gte egg eag gat gga teg tgg egg ate gge tge tgg gge tte qeg eea arg ser ser val val arg gln asp gly ser trp arg ile gly cys trp gly phe ala pro 1441/481 1471/491 gcg tcg tac caa ggg ggc cgg ggg ctc att cac cag ccg tat gga aga tc ala ser tyr gln gly gly arg gly leu ile his gln pro tyr gly arg

### SEQ ID N° 45ZC (suite 1)

## FIGURE 45ZC (suite 1)

ORF de seq 45ZA directement en fusion avec phoA cag tet gte gge aag gag gga ege atg eea ete tee gat eat gag eag egg gln ser val gly lys glu gly arg met pro leu ser asp his glu gln arg 1141/381 1171/391 atg ett gae eag ate gag age get ete tae gee gaa gat eee aag tte gea teg agt gte met leu asp glm ile glu ser ala leu tyr ala glu asp pro lys phe ala ser ser val 1201/401 1231/411 cgt ggc ggg ggc ttc cgc gca ccg acc gcg cgg cgc ctg cag ggc gcg gcg ttg ttc arg gly gly phe arg ala pro thr ala arg arg leu gln gly ala ala leu phe 1291/431 atc atc ggt ctg ggg atg ttg gtt tcc ggc gtg gcg ttc aaa gag acc atg atc gga agt ile ile gly leu gly met leu val ser gly val ala phe lys glu thr met ile gly ser 1321/441 1351/451 ttc ccg ata ctc agc gtt ttc ggt ttt gtc gtg atg ttc ggt ggt gtg tat gcc atc phe pro ile leu ser val phe gly phe val val met phe gly gly val val tyr ala ile 1411/471 ace ggt cet egg tig tee gge agg atg gat egt gge gga teg get get ggg get teg ege thr gly pro arg leu ser gly arg met asp arg gly gly ser ala ala gly ala ser arg 1441/481 1471/491 cag cgt cgt acc aag ggg gcc ggg ggc tca ttc acc agc cgt atg gaa gat c gln arg arg thr lys gly ala gly gly ser phe thr ser arg met glu asp

SEQ ID N° 45A



Séquence Rv2169c prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant Seg45A 1/1 31/11 atg cca ctc tcc gat cat gag cag cgg atg ctt gac cag atc gag agc gct ctc tac gcc Met pro leu ser asp his glu gln arg met leu asp gln ile glu ser ala leu tyr ala 61/21 91/31 gaa gat eee aag tte gea teg agt gte egt gge ggg gge tte ege gea eeg ace geg egg glu asp pro lys phe ala ser ser val arg gly gly gly phe arg ala pro thr ala arg 121/41 151/51 egg ege etg eag gge geg ttg tte ate ate ggt etg ggg atg ttg gtt tee gge gtg arg arg leu gln gly ala ala leu phe ile ile gly leu gly met leu val ser gly val 181/61 211/71 geg tte aaa gag ace atg ate gga agt tte eeg ata ete age gtt tte ggt ttt gte gtg ala phe lys glu thr met ile gly ser phe pro ile leu ser val phe gly phe val val 241/81 271/91 atg tto ggt ggt gtg gtg tat gcc atc acc ggt cct cgg ttg tcc ggc agg atg gat cgt met phe gly gly val val tyr ala ile thr gly pro arg leu ser gly arg met asp arg 301/101 331/111 gge gga teg get get ggg get teg ege cag egt egt ace aag ggg gee ggg gge tea tte gly gly ser ala ala gly ala ser arg gln arg arg thr lys gly ala gly gly ser phe 361/121 391/131 acc agc cgt atg gaa gat cgg ttc cgg cgc cgc ttc gac gag taa thr ser arg met glu asp arg phe arg arg phe asp glu OCH

## SEQ ID N° 45D

## FIGURE 45D

ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant Rv2169c

31/11 tga cag tet gte gge aag gga ege atg eea etc tee gat eat gag eag egg atg ett OPA gln ser val gly lys glu gly arg met pro leu ser asp his glu gln arg met leu 91/31 gac cag atc gag agc gct ctc tac gcc gaa gat ccc aag ttc gca tcg agt gtc cgt ggc asp gln ile glu ser ala leu tyr ala glu asp pro lys phe ala ser ser val arg gly 121/41 151/51 ggg ggc ttc cgc gca ccg acc gcg cgg cgc ctg cag ggc gcg gcg ttg ttc atc atc gly gly phe arg ala pro thr ala arg arg arg leu gln gly ala ala leu phe ile ile 181/61 211/71 ggt ctg ggg atg ttg gtt tcc ggc gtg gcg ttc aaa gag acc atg atc gga agt ttc ccg gly leu gly met leu val ser gly val ala phe lys glu thr met ile gly ser phe pro 241/81 271/91 ata ctc age gtt ttc ggt ttt gtc gtg atg ttc ggt gtg gtg gtg tat gcc atc acc ggt ile leu ser val phe gly phe val val met phe gly gly val val tyr ala ile thr gly 331/111 cct cgg ttg tcc ggc agg atg gat cgt ggc gga tcg gct gct ggg gct tcg cgc cag cgt pro arg leu ser gly arg met asp arg gly gly ser ala ala gly ala ser arg gln arg 361/121 -391/131 cgt acc aag ggg gcc ggg ggc tca ttc acc agc cgt atg gaa gat cgg ttc cgg cgc cgc arg thr lys gly ala gly gly ser phe thr ser arg met glu asp arg phe arg arg 421/141 ttc gac gag taa phe asp glu OCH

SEQ ID N° 45F



1/1		31/11	
cag ccg cgc cgc atc g	ac cag ggc ctc acq	ccc ggt cac ttc tcc gcg	tto oto aac aat
gln pro arg arg ile a: 61/21	sp gln gly leu thr	pro gly his phe ser ala 91/31	phe leu asn asn
tcc ggt gaa cat cgc a	cc agg tta ggc agc	aat ccc gcg gac ccg cad	ccc act coc coa
ser gly glu his arg to 121/41	hr arg leu gly ser	asn pro ala asp pro his 151/51	pro thr arg arg
ccg gcc aac tca cag a	ca ccc tct acg atg	cag ggt atg cgg acc ccc	aga cgc cac tac
pro ala asn ser gln ti	hr pro ser thr met	gln gly met arg thr pro	arg arg his cvs
181/91		211/71	-
egt ege ate gee gte e	to goo goo gtt ago	atc gcc gcc act gtc gtt	gcc ggc tgc tca
arg arg ile ala val l	eu ala ala val ser	ile ala ala thr val val	ala gly cys ser
241/81		271/91	
tcg ggc tcg aag cca a	gc ggc gga cca ctt	ccg gac gcg aag ccg ctg	gte gag gag gee
ser gry ser lys pro s	er gly gly pro leu	pro asp ala lys pro leu	val glu glu ala
301/101		331/111	
acc gcg cag acc aag g	ct ctc aag agc gcg	cac atg gtg ctg acg gtc	aac ggc aag atc
thr ala gln thr lys a	la leu lys ser ala	his met val leu thr val	asn gly lys ile

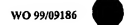
# SEQ ID N° 46A

## FIGURE 46A

1/1			31/11	
agc cgc gcc .gca	tcg acc agg	gcc tca cgc	ccg gtc act tct ccc	g cgt tcc tca aca att
șer arg ala ala	ser thr arg	ala ser arg	pro val thr ser pro	arg ser ser thr ile
61/21			91/31	
ccg gtg aac atc	gca cca ggt	tag gca gca	atc ccg cgg acc cgc	acc cca ctc gcc gac
pro val asn ile	ala pro gly	AMB ala ala	ile pro arg thr arc	thr pro leu ala asp
121/41			151/51	•
cgg cca act cac	aga cac cct	cta cga tgc	agg gta tgc gga ccc	cca gac gcc act gcc
arg pro thr his	arg his pro	leu arg cys	arg val cys gly pro	pro asp ala thr ala
181/61			211/71	•
gtc gca tcg ccg	tcc tcg ccg	ccg tta gca	tog cog coa ctg tog	ttg ccg gct gct cgt
val ala ser pro	ser ser pro	pro leu ala	ser pro pro leu ser	leu pro ala ala arg
241/81			271/91	_
cgg gct cga agc	caa gcg gcg	gac cac ttc	egg acg ega age egg	tgg tcg agg agg cca
arg ala arg ser	gln ala ala	asp his phe	arg thr arg ser arc	trp ser arg arg pro
301/101			331/111	·
ccg cgc aga cca	agg ctc tca	aga gcg cgc	aca tgg tgc tga cgg	tca acg gca aga tc
pro arg arg pro	arg leu ser	arg ala arg	thr trp cys OPA arc	ser thr ala arg

SEQ ID N° 46B

FIGURE 46B





1/1		31/11	
gcc gcg ccg cat cga co	ca ggg cct cac gcc	cgg tca ctt ctc cgc gtt	cct caa caa tto
ala ala pro his arg p	ro gly pro his ala	arg ser leu leu arg val	pro aln aln nhe
01/21		91/31	· -
cgg tga aca tcg cac ca	ag gtt agg cag caa	tcc cgc gga ccc gca ccc	cac too com acc
arg OPA thr ser his g	ln val arg gln gln	ser arg gly pro ala pro	his ser pro the
121/41		151/51	mas ser pro citi
ggc caa ctc aca gac a	cc ctc tac gat gca	ggg tat gcg gac ccc cag	aca cca cta cca
gly gln leu thr asp th	hr leu tyr asp ala	gly tyr ala asp pro gln	the pro low pro
181/61		211/71	cur bro ten bro
tog cat ogc ogt cot og	gc cgc cgt tag cat	cgc cgc cac tgt cgt tgc	caa cta cta ata
ser his arg arg pro a	rg arg arg AMB his	arg arg his cys arg cys	arg low low seel
241/81	, ,	271/91	arg red red var
ggg ctc gaa gcc aag co	gg cgg acc act tcc	gga cgc gaa gcc gct ggt	במש ממש ממכ בשם
gly leu glu ala lys a:	rg arg thr thr ser	gly arg glu ala ala gly	are all all his
301/101	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	331/111	ard dry dry urs
cgc gca gac caa ggc to	ct caa gag cgc gca	cat ggt gct gac ggt caa	CCC C22 c24 c
arg ala asp gln glv se	er oln olu aro ala	his gly ala asp gly gln	cyy caa gat c
5 5=1 5=3 -1	y y ary ara	was and are sab dra dru	ard dru gab

SEQ ID N° 46C

FIGURE 46C



Séquence codante Rv1411c prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393: 537-544) et contenant seq46A:

```
1/1
                                        31/11
atg cgg acc ccc aga cgc cac tgc cgt cgc atc gcc gtc ctc gcc gcc gtt agc atc gcc
Met arg thr pro arg arg his cys arg arg ile ala val leu ala ala val ser ile ala
                                        91/31
gee act gte gtt gee gge tge teg teg gge teg aag eea age gge gga eea ett eeg gae
ala thr val val ala gly cys ser ser gly ser lys pro ser gly gly pro leu pro asp
121/41
                                        151/51
geg aag eeg etg gte gag gag gee aee geg eag aee aag get ete aag age geg eae atg
ala lys pro leu val glu glu ala thr ala gln thr lys ala leu lys ser ala his met
181/61
                                        211/71
gtg etg acg gtc aac ggc aag atc eeg gga etg tet etg aag acg etg age gge gat etc
val leu thr val asn gly lys ile pro gly leu ser leu lys thr leu ser gly asp leu
                                        271/91
ace ace ace ecc ace gee geg acg gga aac gte aag etc acg etg ggt ggg tet gat ate
thr thr asn pro thr ala ala thr gly asn val lys leu thr leu gly gly ser asp ile
301/101
                                        331/111
gat gee gae tte gtg gtg tte gae ggg ate etg tae gee ace etg acg eee aac eag tgg
asp ala asp phe val val phe asp gly ile leu tyr ala thr leu thr pro asn gln trp
361/121
                                        391/131
age gat the ggt cee gee gee gae ate tae gae eee gee cag gtg etg aat eeg gat ace
ser asp phe gly pro ala ala asp ile tyr asp pro ala gln val leu asn pro asp thr
421/141
                                        451/151
ggc ctg gcc aac gtg ctg gcg aat ttc gcc gac gca aaa gcc gaa ggg cgg gat acc atc
gly leu ala asn val leu ala asn phe ala asp ala lys ala glu gly arg asp thr ile
481/161
                                      . 511/171
aac ggc cag aac acc atc cgc atc agc ggg aag gta tcg gca cag gcg gtg aac cag ata
asn gly gln asn thr ile arg ile ser gly lys val ser ala gln ala val asn gln ile
                                        571/191
geg eeg eeg tte aac geg aeg eag eeg gtg eeg geg ace gte tgg att eag gag aee gge
ala pro pro phe asn ala thr gln pro val pro ala thr val trp ile gln glu thr gly
601/201
                                        631/211
gat cat caa ctg gca cag gcc cag ttg gac cgc ggc tcg ggc aat tcc gtc cag atg acc
asp his gln leu ala gln ala gln leu asp arg gly ser gly asn ser val gln met thr
661/221
                                        691/231
ttg tcg aaa tgg ggc gag aag gtc cag gtc acg aag ccc ccg gtg agc tga
leu ser lys trp gly glu lys val gln val thr lys pro pro val ser OPA
```

SEQ ID N° 46D

FIGURE 46D



ORF d'après par Cole et al., 1998 (Nature 393: 537-544): et contenant la séquence codante Rv1411c:

1/1		31/11		
tag etc acc cag gtt gga ccg	gtt cag tgt	ctc ggc cat ca	ac gtc ggc	ggt gaa ttg gcc
61/21	val gln cys	leu gly his hi 91/31	is val gly	gly glu leu ala
gtc ggg caa tac atc gac gac	cgt cag aca	cac gcc gtt ga	ac agc gat	cga gtc gcc gtg
val gly gln tyr ile asp asp 121/41		151/51		
gcc ggc gtc ggc ggt aac cat	cgg acc gcg	gat ggt cag co	eg ege ege	atc gac cag ggc
ala gly val gly gly asn his 181/61		211/71		
ctc acg ccc ggt cac ttc tcc	gcg ttc ctc	aac aat too go	gt gaa cat	cgc acc agg tta
leu thr pro gly his phe ser 241/81		271/91		
ggc agc aat ccc gcg gac ccg	cac ccc act	cgc cga ccg gc	cc aac tca	cag aca ccc tct
gly ser asn pro ala asp pro 301/101		331/111		
acg atg cag ggt atg cgg acc	ccc aga cgc	cac tgc cgt cg	gc atc gcc	gtc ctc gcc gcc
thr met gln gly met arg thr 361/121	pro arg arg	391/131	rg ile ala	val leu ala ala
gtt age ate gee gee act gte	gtt gcc ggc	tac tea tea ac	ic tcd aad	ככם פתר תתר תתם
Agr ser the gra gra cut Agr	val ala gly	cys ser ser gl	ly ser lys	pro ser glv glv
271/141		451/151		
cca ctt ccg gac gcg aag ccg	ctg gtc gag	gag gcc acc gc	g cag acc	aag gct ctc aag
pro leu pro asp ala lys pro 481/161		511/171		_
age geg cac atg gtg etg acg	gtc aac ggc	aag atc ccg go	ga ctg tct	ctg aag acg ctg
ser ala his met val leu thr 541/181	vai asn gly	lys ile pro g] 571/191	ly leu ser	leu lys thr leu
age gge gat etc acc acc aac	ccc acc gcc	gcg acg gga aa	ac qtc aaq	ctc aco cto oot
ser dry asp ten cut cut asu	pro thr ala	ala thr gly as	on val lys	leu thr leu gly
001/201		631/211		_
ggg tct gat atc gat gcc gac gly ser asp ile asp ala asp	ttc gtg gtg	ttc gac ggg at	c ctg tac	gcc acc ctg acg
001/221		691/231		
ccc aac cag tgg agc gat ttc	ggt ccc gcc	gcc gac atc ta	ac gac ccc	gcc cag gtg ctg
pro asn gln trp ser asp phe 721/241	gly pro ala	ala asp ile ty	yr asp pro	ala gln val leu
aat ccg gat acc ggc ctg gcc	aac ata sta	751/251		
asn pro asp thr gly leu ala	asn val leu	ala asn phe al	la aspala	aaa gcc gaa ggg
701/201		811/271		- <del>-</del>
cgg gat acc atc aac ggc cag	aac acc atc	cgc atc agc gg	gg aag gta	tcg gca cag gcg
841/281	asn thr ile	arg ile ser gl 871/291	y lys val	ser ala gln ala
gtg aac cag ata gcg ccg ccg	ttc aac gcg	acg cag ccg gt	g ccg gcg	acc gtc tgg att
901/301	pne asn ala	thr gln pro va 931/311	al pro ala	thr val trp ile
cag gag acc ggc gat cat caa	ctg gca cag	gcc cag ttg ga	ic cgc ggc	tcg ggc aat tcc
961/321	ren ara diu	ala gln leu as 991/331	sp arg gly	ser gly asn ser
gtc cag atg acc ttg tcg aaa	tgg ggc gag	aag gtc cag gt	c acg aag	CCC CCG ata and
val gln met thr leu ser lys 1021/341	trp gly glu	lys val gln va	al thr lys	pro pro val ser
tga				
OPA				

SEQ ID N° 46F

1/1	31/11
gag ctg gtc aac ggc gcc ggc atc gac gac	ged ged gtd gtg acd tgd dgg ddg gad agd
glu leu val asn gly ala gly ile asp asp	ala ala val val thr cys arg pro asp ser
61/21	91/31
ctg gcc gat gcc cag cag atg gtc gag gcg	gca ctg ggc cga tat ggc cgt ttg gac gga
leu ala asp ala gln gln met val glu ala	ala leu gly arg tyr gly arg leu asp gly
121/41	151/51
gtg ttg gtg gcc tcg ggc agc aac cat gtg	gcg ccc att acc gag atg gcc gtc gag gac
val leu val ala ser gly ser asn his val	ala pro ile thr glu met ala val glu asp
181/61	211/71
ttc gac gct gtg atg gac gcg aac gtg cgg	ggt gcc tgg ctg gtg tgt cgg gcg gcc gga
phe asp ala val met asp ala asn val arg	gly ala trp leu val cys arg ala ala gly
241/81	271/91
cgg gtg ctg ctc gag cag ggt cag ggc ggc	age gtg gtg ctg gtg teg tee gtt ege gge
arg val leu leu glu gln gly gln gly gly	ser val val leu val ser ser val arg gly
301/101	331/111
ggg ttg ggc aat gcc gcc ggt tac agc gcg	tac tgc ccg tcg aag gcg ggc acc gat c
gly leu gly asn ala ala gly tyr ser ala	tyr cys pro ser lys ala gly thr asp

# SEQ ID N° 47A

## FIGURE 47A

1/1	31/11
age tgg tea acg geg eeg gea teg acg acg	ccg ccg tcg tga cct gcc ggc cgg aca gcc
ser trp ser thr ala pro ala ser thr thr	pro pro ser OPA pro ala gly arg thr ala
61/21	91/31
tgg ccg atg ccc agc aga tgg tcg agg cgg	cac tgg gcc gat atg gcc gtt tgg acg gag
trp pro met pro ser arg trp ser arg arg	his trp ala asp met ala val trp thr qlu
121/41	151/51
tgt tgg tgg cct cgg gca gca acc atg tgg	cgc cca tta ccg aga tgg ccg tcg agg act
cys trp trp pro arg ala ala thr met trp	arg pro leu pro arg trp pro ser arg thr
181/61	211/71
tcg acg ctg tga tgg acg cga acg tgc ggg	gtg cct ggc tgg tgt gtc ggg cgg ccg gac
ser thr leu OPA trp thr arg thr cys gly	val pro gly trp cys val gly arg pro asp
241/81	271/91
ggg tgc tgc tcg agc agg gtc agg gcg gca	gcg tgg tgc tgg tgt cgt ccg ttc gcg gcg
gly cys cys ser ser arg val arg ala ala	ala trp cys trp cys arg pro phe ala ala
301/101	331/111
ggt tgg gca atg ccg ccg gtt aca gcg cgt	act gcc cgt cga agg cgg gca ccg atc
gly trp ala met pro pro val thr ala arg	thr ala arg arg arg ala pro ile

SEQ ID N° 47B

FIGURE 47B





1/1 gct ggt caa cgg ala gly gln arg 61/21	arg arg mis a	arg arg arg	arg arg arg asp 91/31	p leu pro a	la gly gln pro
ggc cga tgc cca gly arg cys pro 121/41	ara asb gry a	ard dth dth	thr gly pro ile	e trp pro p	he gly arg ser
gtt ggt ggc ctc val gly gly leu 181/61	dry dru dru b	bro cas dia	ala his tyr ard	g asp gly a	rg arg gly leu
cga cgc tgt gat arg arg cys asp 241/81	gry arg gru a	arg ala gly	cys leu ala gly 271/91	y val ser g	ly gly arg thr
ggt gct gct cga gly ala ala arg 301/101	ara din set ô	ara ara aru	arg gly ala gly 331/111	y val val a	rg ser arg arg
gtt ggg caa tgc val gly gln cys	arg arg leu g	cag cgc gta gln arg val	ctg ccc gtc gaa leu pro val gli	a ggc ggg ca u gly gly h	ac cga tc is arg

SEQ ID N° 47C

FIGURE 47C



Séquence codante Rv1714 prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393: 537-544) et contenant seq 47A:

```
1/1
                                       31/11
gtg gag gaa atg gcg ctg gct cag cag gtg ccg aac ctg ggt ctg gcg cgc ttc agc gtg
val glu glu met ala leu ala gln gln val pro asn leu gly leu ala arg phe ser val
61/21
                                       91/31
cag gac aag teg ate etg ate ace gge geg ace ggt teg ttg gge ega gtt gee gee egg
gln asp lys ser ile leu ile thr gly ala thr gly ser leu gly arg val ala ala arg
121/41
                                       151/51
geg etg gee gae geg gga geg egg etg aca etg gee gge gge aac teg gee ggt etg gee
ala leu ala asp ala gly ala arg leu thr leu ala gly gly asn ser ala gly leu ala
181/61
                                       211/71
gag ctg gtc aac ggc gcc ggc atc gac gcc gcc gtc gtg acc tgc cgg ccg gac agc
glu leu val asn gly ala gly ile asp asp ala ala val val thr cys arg pro asp ser
241/81
                                       271/91
ctg gcc gat gcc cag cag atg gtc gag gcg gca ctg ggc cga tat ggc cgt ttg gac gga
leu ala asp ala gln gln met val glu ala ala leu gly arg tyr gly arg leu asp gly
301/101
                                       331/111
gtg ttg gtg gcc tcg ggc agc aac cat gtg gcg ccc att acc gag atg gcc gtc gag gac
val leu val ala ser gly ser asn his val ala pro ile thr glu met ala val glu asp
361/121
                                       391/131
phe asp ala val met asp ala asn val arg gly ala trp leu val cys arg ala ala gly
421/141
                                       451/151
cgg gtg ctg ctc gag cag ggt cag ggc ggc agc gtg gtg ctg gtg tcg tcc gtt cgc ggc
arg val leu leu glu gln gly gln gly gry ser val val leu val ser ser val arg gly
481/161
                                     . 511/171
ggg ttg ggc aat gcc gcc ggt tac agc gcg tac tgc ccg tcg aag gcg ggc acc gat ctg
gly leu gly asn ala ala gly tyr ser ala tyr cys pro ser lys ala gly thr asp leu
541/181
                                       571/191
ttg gcc aag aca ttg gcg gcc gaa tgg ggc ggt cac ggc att cgg gtg aac gcg ctg gcg
leu ala lys thr leu ala ala glu trp gly gly his gly ile arg val asn ala leu ala
601/201
                                       631/211
ccg acg gtg ttt cgg tcc gcg gtg acc gag tgg atg ttc acc gac gat ccg aag ggc cgg
pro thr val phe arg ser ala val thr glu trp met phe thr asp asp pro lys gly arg
661/221
                                       691/231
gee acc egg gag geg atg ete gee egg ate eeg ttg ege ege tte gee gaa eeg gaa gae
ala thr arg glu ala met leu ala arg ile pro leu arg arg phe ala glu pro glu asp
721/241
                                       751/251
ttc gtc ggc gcc ctg atc tat ctg ctc agc gcc tcg agc ttc tac acc ggc cag gtg
phe val gly ala leu ile tyr leu leu ser asp ala ser ser phe tyr thr gly gln val
781/261
                                       811/271
atg tat ctg gac ggc ggg tac acc gca tgc tga
met tyr leu asp gly gly tyr thr ala cys OPA
```

SEQ ID N° 47D

FIGURE 47D



ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393: 537-544) et contenant la séquence codante Rv1714:

```
24/1
                                       54/11
tag gtg gag gaa atg gcg ctg gct cag cag gtg ccg aac ctg ggt ctg gcg cgc ttc agc
AMB val glu glu met ala leu ala gln gln val pro asn leu gly leu ala arg phe ser
                                       114/31
gtg cag gac aag tog atc otg atc acc ggc gcg acc ggt tog ttg ggc cga gtt gcc gcc
val gln asp lys ser ile leu ile thr gly ala thr gly ser leu gly arg val ala ala
144/41
                                       174/51
egg geg etg gee gae geg gga geg egg etg aca etg gee gge gge aac teg gee ggt etg
arg ala leu ala asp ala gly ala arg leu thr leu ala gly gly asn ser ala gly leu
204/61
                                       234/71
gee gag etg gte aac gge gee gge atc gac gee gee gte gtg acc tge egg eeg gac
ala glu leu val asn gly ala gly ile asp asp ala ala val val thr cys arg pro asp
264/81
                                       294/91
age ctg gee gat gee cag cag atg gtc gag geg gea ctg gge ega tat gge egt ttg gae
ser leu ala asp ala gln gln met val glu ala ala leu gly arg tyr gly arg leu asp
324/101
                                       354/111
gga gtg ttg gtg gcc tcg ggc agc aac cat gtg gcg ccc att acc gag atg gcc gtc gag
gly val leu val ala ser gly ser asn his val ala pro ile thr glu met ala val glu
384/121
                                       414/131
asp phe asp ala val met asp ala asn val arg gly ala trp leu val cys arg ala ala
444/141
                                       474/151
gga cgg gtg ctg ctc gag cag ggt cag ggc ggc agc gtg gtg ctg gtg tcg tcc gtt cgc
gly arg val leu leu glu gln gly gln gly ser val val leu val ser ser val arg
504/161
                                     . 534/171
ggc ggg ttg ggc aat gcc gcc ggt tac agc gcg tac tgc ccg tcg aag gcg ggc acc gat
gly gly leu gly asn ala ala gly tyr ser ala tyr cys pro ser lys ala gly thr asp
                                       594/191
ctg ttg gcc aag aca ttg gcg gcc gaa tgg ggc ggt cac ggc att cgg gtg aac gcg ctg
leu leu ala lys thr leu ala ala glu trp gly gly his gly ile arg val asn ala leu
624/201
                                       654/211
gcg ccg acg gtg ttt cgg tcc gcg gtg acc gag tgg atg ttc acc gac gat ccg aag ggc
ala pro thr val phe arg ser ala val thr glu trp met phe thr asp asp pro lys gly
684/221
                                       714/231
cgg gcc acc cgg gag gcg atg ctc gcc cgg atc ccg ttg cgc cgc ttc gcc gaa ccg gaa
arg ala thr arg glu ala met leu ala arg ile pro leu arg arg phe ala glu pro glu
744/241
                                       774/251
gac ttc gtc ggc gcc ctg atc tat ctg ctc agc gac gcc tcg agc ttc tac acc ggc cag
asp phe val gly ala leu ile tyr leu leu ser asp ala ser ser phe tyr thr gly gln
804/261
                                       834/271
gtg atg tat ctg gac ggc ggg tac acc gca tgc tga
val met tyr leu asp gly gly tyr thr ala cys OPA
```

SEQ ID N° 47F

FIGURE 47F

1/1
agg ctc atg agc aag acg gtt ctc atc ctt ggc gcg ggt gtc ggc ggc ctg acc acc gcc
arg leu met ser lys thr val leu ile leu gly ala gly val gly gly leu thr thr ala
61/21
gac acc ctc cgt caa ctg cta cca cct gag gat c
asp thr leu arg gln leu leu pro pro glu asp

SEQ ID N° 48A

FIGURE 48A

1/1

ggc tca tga gca aga cgg ttc tca tcc ttg gcg cgg gtg tcg gcg gcc tga cca ccg ccg
gly ser OPA ala arg arg phe ser ser leu ala arg val ser ala ala OPA pro pro pro
61/21

aca ccc tcc gtc aac tgc tac cac ctg agg atc
thr pro ser val asn cys tyr his leu arg ile

SEQ ID N° 48B

FIGURE 48B

1/1
gct cat gag caa gac ggt tct cat cct tgg cgc ggg tgt cgg cgg cct gac cac cgc cga
ala his glu gln asp gly ser his pro trp arg gly cys arg arg pro asp his arg arg
61/21
cac cct ccg tca act gct acc acc tga gga tc
his pro pro ser thr ala thr thr OPA gly

SEQ ID N° 48C

FIGURE 48C



Séquence codante Rv0331 prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393: 537-544) et contenant seq48A:

```
31/11
atg age aag acg gtt ete ate ett gge geg ggt gte gge gge etg ace ace gee gae ace
Met ser lys thr val leu ile leu gly ala gly val gly gly leu thr thr ala asp thr
61/21
                                        91/31
ctc cgt caa ctg cta cca cct gag gat cga atc ata ttg gtg gac agg agc ttt gac ggg
leu arg gln leu leu pro pro glu asp arg ile ile leu val asp arg ser phe asp gly
121/41
                                        151/51
acg ctg ggc ttg tcg ttg cta tgg gtg ttg cgg ggc tgg cgg cct gac gac gtc cgc
thr leu gly leu ser leu leu trp val leu arg gly trp arg arg pro asp asp val arg
                                        211/71
gtc cgc ccc acc gcg gcg tcg ctg ccc ggt gtg gaa atg gtt act gca acc gtc gcc cac
val arg pro thr ala ala ser leu pro gly val glu met val thr ala thr val ala his
                                        271/91
att gac atc gcg gcc cag gta gtg cac acc gac aac agc gtc atc ggc tat gac gcg ttg
ile asp ile ala ala gln val val his thr asp asn ser val ile gly tyr asp ala leu
                                        331/111
301/101
gtg atc gca tta ggt gcg gcg ctg aac acc gac gcc gtt ccc gga ctg tcg gac gcg ctc
val ile ala leu gly ala ala leu asn thr asp ala val pro gly leu ser asp ala leu
361/121
                                        391/131
gae gee gae gte geg gge cag tte tae ace etg gae gge geg get gag etg egt geg aag
asp ala asp val ala gly gln phe tyr thr leu asp gly ala ala glu leu arg ala lys
421/141
                                        451/151
gtc gag gcg ctc gag cat ggc cgg atc gct gtg gct atc gcc ggg gtg ccg ttc aaa tgc
val glu ala leu glu his gly arg ile ala val ala ile ala gly val pro phe lys cys
481/161
                                        511/171
cca gcc gca ccg ttc gaa gcg gcg ttt ctg atc gcc gcc caa ctc ggt gac cgc tac gcc
pro ala ala pro phe glu ala ala phe leu ile ala ala gln leu gly asp arg tyr ala
541/181
                                        571/191
acc gga acc gta cag atc gac acg ttc acg cct gac ccg ctg ccg atg ccc gtt gca ggt
thr gly thr val gln ile asp thr phe thr pro asp pro leu pro met pro val ala gly
601/201
                                        631/211
ccc gag gtc ggc gag gct ttg gtc tcg atg ctc aag gat cac ggt gtc ggc ttc cat cct
pro glu val gly glu ala leu val ser met leu lys asp his gly val gly phe his pro
661/221
                                        691/231
ege aag gee eta get ege gte gat gag gee gea agg aeg atg eac tte ggt gae gge aeg
arg lys ala leu ala arg val asp glu ala ala arg thr met his phe gly asp gly thr
721/241
                                        751/251
tee gaa eeg tte gat etg ett gee gtg gte eee eeg eac gtg eee tee gee geg geg egg
ser glu pro phe asp leu leu ala val val pro pro his val pro ser ala ala ala arg
781/261
                                        811/271
tea geg ggt etc age gaa tee ggg tgg ata eee gtg gae eeg ege ace etg tee act age
ser ala gly leu ser glu ser gly trp ile pro val asp pro arg thr leu ser thr ser
841/281
                                        871/291
gcc gac aac gtg tgg gcc atc ggc gat gcg acc gtg ctg acg ctg ccg aat ggc aaa ccg
ala asp asn val trp ala ile gly asp ala thr val leu thr leu pro asn gly lys pro
901/301
                                        931/311
ctg ccc aag gct gcc gtg ttc gcc gaa gcc cag gcc gca gtt gtc gcc cac ggc gtc gcc
leu pro lys ala ala val phe ala glu ala gln ala ala val val ala his gly val ala
961/321
                                        991/331
ege cat etc ggt tac gac gta get gag ege cac ttc acc ggc acg ggc gcc tgc tac gtc
arg his leu gly tyr asp val ala glu arg his phe thr gly thr gly ala cys tyr val
1021/341
                                        1051/351
gag acc ggt gat cac cag gca gcc aag ggc gac ggc gat ttc ttc gct ccg tcg gcg ccc
glu thr gly asp his gln ala ala lys gly asp gly asp phe phe ala pro ser ala pro
1081/361
                                        1111/371
tog gtg acg ctg tac ccg ccg tcg cgg gag ttt cac gag gag aag gtc gca caa gaa ctg
ser val thr leu tyr pro pro ser arg glu phe his glu glu lys val ala gln glu leu
1141/381
gcc tgg ctg acc cgc tgg aag acg tga
ala trp leu thr arg trp lys thr OPA
```

SEQ ID N° 48D

)

## 164/185

ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393: 537-544) et contenant la séquence codante Rv0331:

```
1/1
                                        31/11
tga aca coc gog cog acg cga caa tog cgg aaa acc ggt cog cgg gaa tgc tgc ggg
OPA thr pro ala pro thr arg arg gln ser arg lys thr gly pro arg glu cys cys gly
                                        91/31
cca tgg gcc gat aat agt ttg act gac tcg gtc agt cac ccc aag acc ttg cgc aag act
pro trp ala asp asn ser leu thr asp ser val ser his pro lys thr leu arg lys thr
121/41
                                        151/51
gcg gcg gaa tot aat att cca aag ata tat gga act cga tgc gaa gga atc agg ctc atg
ala ala glu ser asn ile pro lys ile tyr gly thr arg cys glu gly ile arg leu met
181/61
                                        211/71
age aag acg gtt etc atc ett gge geg ggt gte gge gge etg acc acc gee gae acc etc
ser lys thr val leu ile leu gly ala gly val gly gly leu thr thr ala asp thr leu
241/81
                                        271/91
cgt caa ctg cta cca cct gag gat cga atc ata ttg gtg gac agg agc ttt gac ggg acg
arg gln leu leu pro pro glu asp arg ile ile leu val asp arg ser phe asp gly thr
301/101
                                        331/111
ctg ggc ttg tcg ttg cta tgg gtg ttg cgg ggc tgg cgg cct gac gac gtc cgc gtc
leu gly leu ser leu leu trp val leu arg gly trp arg arg pro asp asp val arg val
361/121
                                        391/131
ege ecc ace geg geg teg etg eec ggt gtg gaa atg gtt act gea ace gte gee eac att
arg pro thr ala ala ser leu pro gly val glu met val thr ala thr val ala his ile
421/141
                                        451/151
gac atc gcg gcc cag gta gtg cac acc gac aac agc gtc atc ggc tat gac gcg ttg gtg
asp ile ala ala gln val val his thr asp asn ser val ile gly tyr asp ala leu val
481/161
                                      . 511/171
atc gca tta ggt gcg gcg ctg aac acc gac gcc gtt ccc gga ctg tcg gac gcg ctc gac
ile ala leu gly ala ala leu asn thr asp ala val pro gly leu ser asp ala leu asp
541/181
                                        571/191
gee gae gte geg gge cag tte tae ace etg gae gge geg get gag etg egt geg aag gte
ala asp val ala gly gln phe tyr thr leu asp gly ala ala glu leu arg ala lys val
                                        631/211
gag gcg ctc gag cat ggc cgg atc gct gtg gct atc gcc ggg gtg ccg ttc aaa tgc cca
glu ala leu glu his gly arg ile ala val ala ile ala gly val pro phe lys cys pro
661/221
                                        691/231
gec gea eeg tte gaa geg geg ttt etg ate gee caa ete ggt gae ege tae gee ace
ala ala pro phe glu ala ala phe leu ile ala ala gin leu gly asp arg tyr ala thr
721/241
                                        751/251
gga acc gta cag atc gac acg ttc acg cct gac ccg ctg ccg atg ccc gtt gca ggt ccc
gly thr val gln ile asp thr phe thr pro asp pro leu pro met pro val ala gly pro
781/261
                                        811/271
gag gtc ggc gag gct ttg gtc tcg atg ctc aag gat cac ggt gtc ggc ttc cat cct cgc
glu val gly glu ala leu val ser met leu lys asp his gly val gly phe his pro arg
841/281
                                        871/291
aag gcc cta gct cgc gtc gat gag gcc gca agg acg atg cac ttc ggt gac ggc acg tcc
lys ala leu ala arg val asp glu ala ala arg thr met his phe gly asp gly thr ser
```

SEQ ID N° 48F

FIGURE 48F



901/301 gaa ccg ttc gat glu pro phe asp 961/321	ctg ctt leu leu	gcc gtg	gtc ccc	931/311 ccg cac gtg o	ccc tcc pro ser	gcc gcg	gcg cgg tca
961/321 gcg ggt ctc agc ala gly leu ser 1021/341	gaa tcc	ggg tgg	ata ccc	gtg gac ccg o	CAC 366	ata t	
gac aac gtg tgg asp asn val trp 1081/361		gry asp	ara Cur	Val leu thr ]	Leu pro	asn gly	lys pro leu
ccc aag gct gcc pro lys ala ala 1141/381	THE PLIC	ara gru	ara gin	1171/301	val ala	his gly	val ala arg
cat ctc ggt tac his leu gly tyr 1201/401	-op var	aza gra	ard mis	1231/411	thr gly	ala cys	tyr val glu
acc ggt gat cac thr gly asp his 1261/421	94 414	ara rys	gry asp	gry asp phe p	ohe ala p	pro ser	ala pro ser
gtg acg ctg tac val thr leu tyr 1321/441	Pro pro	ser ary	gag ttt glu phe	cac gag gag a his glu glu l	ag gtc ( lys val a	gca caa ala gln	gaa ctg gcc glu leu ala
tgg ctg acc cgc trp leu thr arg	tgg aag trp lys	acg tga thr OPA					

SEQ ID N° 48F (suite)

FIGURE 48F (suite)

Fragment amplifié par PCR d'après les similarités de séquences avec une sérine protéase de la famille htrA de E. coli (création du site BamHI à l'extrémité 5' et du site SnaBI à l'extrémité 3') et sous-cloné dans le vecteur pJVED:

1/1	31/11
cca tot aca ccg ctc aac age cgg gcc aga	ege tge egg teg gtg etg eeg aga agg egg
pro ser thr pro leu asn ser arg ala arg	arg cys arg ser val leu pro arg arg
61/21	91/31
tga tcc gtg gcg agt tgt tca tgt cgc ggc	gca cca ccg ccg acc aac ggg tgc ttg cca
OPA ser val ala ser cys ser cys arg gly 121/41	ala pro pro pro thr asn gly cys leu pro
= = -	151/51
ser val OPA pro thr val val arg cue OPA	tct cca aaa gtc tca agc cca ccg aag cag ser pro lys val ser ser pro pro lys gln
181/61	211/71
tca tga aca ago tgo gtt ggg tgo tat tga	tog tgg gtg gga tcg ggg tgg cgg tcg ccg
ser OPA thr ser cys val gly cys tyr OPA	ser trp val gly ser gly trp arg ser pro
241/81	271/91
cgg tgg ccg ggg gga tgg tca ccc ggg ccg	ggc tga ggc cgg tgg gcc gcc tca ccg aag
arg trp pro gly gly trp ser pro gly pro	gly OPA gly arg trp ala ala ser pro lys
301/101	331/111
cyg ccy age ggg tgg cge gaa ccg acg acc	tgc ggc cca tcc ccg tct tcg gca gcg acg
361/121	cys gly pro ser pro ser ser ala ala thr 391/131
	taa tgc tgc ggg cgc tgg ccg agt cac ggg
asn trp pro gly OPA gln arg his ser ile	OCH cys cys gly arg trp pro ser his gly
421/141	451/151
aac ggc agg caa ggc tgg tta ccg acg ccg	gac atg aat tgc gta ccc cgc taa cgt cgc
asn gly arg gln gly trp leu pro thr pro	asp met asn cys val pro arg OCH arg arg
481/161	511/171
tge gea cea atg teg aac tet tga tgg cet	cga tgg ccc cgg ggg ctc cgc ggc tac cca
541/181	arg trp pro arg gly leu arg gly tyr pro
• • • •	571/191
ser are are tro ser thr cvs val pro met	tgc tgg ctc aaa tcg agg aat tgt cca cac cys trp leu lys ser arg asn cys pro his
601/201	631/211
tgg tag gcg att tgg tgg acc tgt ccc gag	gcg acg ccg gag aag tog tog acg age cog
trp AMB ala lie trp trp thr cys pro glu	ala thr pro glu lys trp cys thr ser arg
001/221	691/231
tog aca tgg ctg acg tcg tcg acc gca gcc	tgg age ggg tea gge gge gea aeg ata
721/241	trp ser gly ser gly gly gly ala thr ile
	751/251
ser phe ser thr ser arg OPA len alv alv	agg ttt atg gcg ata ccg ctg gat tgt cgc arg phe met ala ile pro leu asp cys arg
781/261	811/271
gga tgg cgc tta acc tga tgg aca acg ccg	ega agt gga gee ege egg gee acg tag
gly trp arg leu thr OPA trp thr thr pro	arg ser gly ala arg arg ala ala thr trp
841/281	871/291
gtg tca ggc tga gcc agc tcg acg cgt cgc	acg ctg age tgg tgg ttt ccg acc gcg gcc
val ser gly OPA ala ser ser thr arg arg	thr leu ser trp trp phe pro thr ala ala

SEQ ID N° 49A

FIGURE 49A



901/301				931/311
cgg gca ttc ccg	tgc agg	agc gcc	gtc tgg	tgt ttg aac ggt ttt acc ggt cgg cat cgg
arg ala phe pro	cys arg	ser ala	val trp	cys leu asn gly phe thr gly arg his arg
961/321				991/331
cac ggg cgt tgc	cgg gtt	cgg gcc	tcg ggt	tgg cga tcg tca aac agg tgg tgc tca acc
nis gry arg cys	arg val	arg ala	ser gly	trp arg ser ser asn arg trp cys ser thr
1021/341	<b></b>			1051/351
thr ala asp cus	cve ala	ccy aag	aca ccg	acc cag gcg gcc agc ccc ctg gaa cgt cga
1081/361	cys ara	ser TA2	cur pro	thr gln ala ala ser pro leu glu arg arg 1111/371
	tcc cca	acc atc	gga tgc	cga ttc cgc agc ttc ccg gtg cga cgg ctg
phe thr cys cys	ser pro	ala val	alv cvs	arg phe arg ser phe pro val arg arg leu
1141/381				1171/391
gcg ctc gga gca	cgg aca	tcg aga	act ctc	ggg gtt cgg cga acg tta tct cag tgg aat
ara ren drh ara	arg thr	ser arg	thr leu	gly val arg arg thr leu ser gln trp asn
1201/401				1231/411
ctc agt cca cgc	gcg caa	cct agt	tgt gca	gtt act gtt gaa agc cac acc cat gcc agt
1261/421	ala gin	pro ser	cys ala	val thr val glu ser his thr his ala ser
	220 tta	<b>660</b> 660		1291/431
pro arg met ala	lus len	ala ara	yea geg	ggc cta gta cag gaa gag caa cct agc gac gly leu val gln glu glu gln pro ser asp
1321/441	<b>-</b> 10	ara arg	AGT AGT	1351/451
	cca cqq	tat tcg	cca cca	ccg cag cag ccg gga acc cca ggt tat gct
met thr asn his	pro arg	tyr ser	pro pro	pro gln gln pro gly thr pro gly tyr ala
1381/461				1411/471
cag ggg cag cag	caa acg	tac agc	cag cag	ttc gac tgg cgt tac cca ccg tcc ccg ccc
gru gra gru gru	gln thr	tyr ser	gln gln	phe asp trp arg tyr pro pro ser pro pro
. 1441/481				1471/491
nro aln nro thr	cag tac	cgt caa	ccc tac	gag gcg ttg ggt ggt acc cgg ccg ggt ctg
1501/501	gin cyr	ard gin	pro tyr	glu ala leu gly gly thr arg pro gly leu
	att ccc	acc atm	פכת כככ	1531/511 cct cct ggg atg gtt cgc caa cgc cct cgt
ile pro gly val	ile pro	thr met	thr pro	pro pro gly met val arg gln arg pro arg
1561/521			January Pro	1591/531
gca ggc atg ttg	gcc atc	ggc gcg	gtg acg	ata gcg gtg gtg tcc gcc ggc atc ggc ggc
ara gry met leu	ala ile	gly ala	val thr	ile ala val val ser ala gly ile gly gly
1621/541				1651/551
gcg gcc gca tcc	ctg gtc	ggg ttc	aac cgg	gea ecc gee gge ecc age gge gge eca gtg
1681/561	ieu vai	gly bye	asn arg	ala pro ala gly pro ser gly gly pro val
	~~~ ~~~			1711/571
ala ala ser ala	ala nro	age ate	ccc gca	gca aac atg ccg ccg ggg tcg gtc gaa cag
1741/581	ara bro	ser ile	bro ara	ala asn met pro pro gly ser val glu gln 1771/591
	ata ata	ccc agt	atc atc	atg ttg gaa acc gat ctg ggc cgc cag tcg
val ala ala lys	val val	pro ser	val val	met leu glu thr asp leu gly arg gln ser
1901/ 901				1831/611
gag gag ggc tcc	ggc atc	att ctg	tct gcc	gag ggg ctg atc ttg acc aac aac cae etc
gin din dia ser	gly ile	ile leu	ser ala	glu gly leu ile leu thr asn asn his val
1001/021				1891/631
atc gcg gcg gcc	gcc aag	cct ccc	ctg ggc	agt ccg ccg aaa acg acg gta
rre arg gra gla	ara TA2	pro pro	Leu gly	ser pro pro lys thr thr val

SEQ ID N° 49A (suite 1)

FIGURE 49A (suite 1)



1/1				31/11								
cat cta cac cgc t	tca aca g	cc ggg cca	gac		aat	caa	tac	tac	cga	gaa	aac	aat
his leu his arg	ser thr a	la gly pro	asp	ala ala	gly	arg	cys	cys	arg	glu	gly	alv
61/21				91/31								
gat ccg tgg cga	gtt gtt c	at gtc gcg	gcg	cac cac	cgc	cga	cca	acg	ggt	gct	tgc	cat
asp pro trp arg v	var var n	is vai ala	ата	nis nis 151/51	arg	arg	pro	thr	gly	ala	cys	his
ccg tct gac caa	cgg tag t	tc act act	gat		aaq	tat	caa	acc	cac	C.C.2	200	204
pro ser asp gln a	arg AMB pl	ne ala ala	asp	leu gln	lys	ser	gln	ala	his	ara	ser	ser
181/61				211/71								
cat gaa caa gct q	gcg ttg g	gt gct att	gat	cgt ggg	tgg	gat	cgg	ggt	ggc	ggt	cgc	cgc
his glu gln ala a 241/81	ara reu g.	rA sis ile	asp	arg gly 271/91	trp	asp	arg	gly	gly	gly	arg	arg
ggt ggc cgg ggg	gat ggt c	ac ccq qqc	caa		acc	aat	aaa	cca	cct	cac	caa	200
gly gly arg gly	asp gly h	is pro gly	arg	ala glu	ala	gly	gly	pro	pro	his	arg	ser
301/101				331/111								
ggc cga gcg ggt g	ggc gcg a	ac cga cga	cct	dcd dcc	cat	ccc	cgt	ctt	cgg	cag	cga	cga
gly arg ala gly of 361/121	gry ara a	sn arg arg	pro	391/131	his	pro	arg	leu	arg	gln	arg	arg
att ggc cag gct	gac aga g	c att caa	ttt		aca	aac	act	aac	cas	atc	200	~~~
ile gly gln ala	asp arg g	ly ile gln	phe	asn ala	ala	qly	ala	alv	ara	val	thr	gga
421/141				451/151								
acg gca ggc aag	gct ggt t	ac cga cgc	cgg	aca tga	att	gcg	tac	ccc	gct	aac	gtc	gct
thr ala gly lys a 481/161	ara gry c	yr arg arg	arg	thr OPA 511/171	ile	ala	tyr	pro	ala	asn	val	ala
gcg cac caa tgt	cga act c	tt gat ggc	ctc		ccc	aaa	aac	tee	aca	act		C22
ala his gln cys	arg thr 1	eu asp gly	leu	asp gly	pro	gly	qly	ser	ala	ala	thr	gln
541/181				571/191								_
gca gga gat ggt d	cga cct g	cg tgc cga	tgt	gct ggc	tca	aat	cga	gga	att	gtc	cac	act
ala gly asp gly a 601/201	arg pro a	ia cys aig	cys	631/211	ser	asn	arg	дтĀ	ııe	val	his	thr
ggt agg cga ttt	ggt gga c	ct gtc ccg	agg		cqq	aga	agt	gat	σca	cga	acc	aat
gly arg arg phe	gly gly p	ro val pro	arg	arg arg	arg	arg	ser	gly	ala	arg	ala	gly
661/221				691/231								
cga cat ggc tga arg his gly OPA	egt egt e	ga ccg cag	CCE	gga gcg	ggt	cag	gcg	gcg	gcg	caa	cga	tat
721/241	ary ary a	rg pro gri	pro	751/251	āτλ	grn	ara	ala	ата	gīn	arg	tyr
cct ttt cga cgt	cga ggt g	at tgg gtg	gca	ggt tta	taa	cga	tac	cac	taa	att	atc	aca
pro phe arg arg	arg gly a	sp trp val	ala	gly leu	trp	arg	tyr	arg	trp	ile	val	ala
781/261				811/271								
gat ggc gct taa a asp gly ala OCH	cct gat g	ga caa cgc	cgc	gaa gtg	gag	CCC	gcc	ggg	cgg	cca	cgt	ggg
841/281	pro asp g	ry grm arg	ary	871/291	gru	bro	ara	дтÀ	arg	pro	arg	gly
tgt cag gct gag	cca gct c	ga cgc gtc	gca		qct	aat	aat	ttc	cσa	сса	caa	CCC
cys gin ala glu j	pro ala a	rg arg val	ala	arg OPA	āla	gly	gly	phe	arg	pro	arg	pro
301/301				931/311								
ggg cat tcc cgt of gly his ser arg	gcaggag alaglva	la pro ser	ggt	gcc cga	acg	gtt	tta	ccg	gtc	ggc	atc	ggc
961/321	9-1 4	bro ser	9±3	991/331	CHE	val	Ten	þτο	val	дтЛ	116	đтÃ
acg ggc gtt gcc	ggg ttc g	gg cct cgg	gtt	ggc gat	cgt	caa	aca	ggt	gat	gct	caa	cca
thr gly val ala	gly phe g	ly pro arg	val	gly asp	arg	gln	thr	gĺy	gly	ala	gln	pro
1021/341				1051/35	1							
cgg cgg att gct of arg arg ile ala	ycg cat c ala hie a	ya aga cac ra ara his	cga	ccc agg	cgg	cca	gcc	CCC	tgg	aac	gtc	gat
	u	4 ****	- ury	hro ard	ard	ħτο	ara	ħτο	υEĎ	asn	val	ąsp

SEQ ID N° 49B



1081/361	1111/371
	gat tee gea get tee egg tge gae gge tgg
leu arg ala ala pro arg pro ser asp ala	asp ser ala ala ser arg cys asp gly trp
1141/381	1171/391
	ggg ttc ggc gaa cgt tat ctc agt gga atc
arg ser glu his gly his arg glu leu ser	gly phe gly glu arg tyr leu ser gly ile
1201/401	1231/411
tca gtc cac gcg cgc aac cta gtt gtg cag	tta ctg ttg aaa gcc aca ccc atg cca gtc
ser val his ala arg asn leu val val gln	leu leu lys ala thr pro met pro val
1261/421	1291/431
cac gca tgg cca agt tgg ccc gag tag tgg	gcc tag tac agg aag agc aac cta gcg aca
his ala trp pro ser trp pro glu AMB trp	ala AMB tyr arg lys ser asn leu ala thr
1321/441	1351/451
tga cga atc acc cac ggt att cgc cac cgc	cgc agc agc cgg gaa ccc cag gtt atg ctc
OPA arg lie thr his gly ile arg his arg	arg ser ser arg glu pro gln val met leu
1381/461	1411/471
agg ggc agc agc aaa cgt aca gcc agc agt	tcg act ggc gtt acc cac cgt ccc cgc ccc
arg gly ser ser lys arg thr ala ser ser '1441/481	ser thr gly val thr his arg pro arg pro
	1471/491
are ser ain are ser the uni sen are the	agg cgt tgg gtg gta ccc ggc cgg gtc tga
1501/501	arg arg trp val val pro gly arg val OPA 1531/511
	ctc ctg gga tgg ttc gcc aac gcc ctc gtg
tyr leu ala OPA phe arg pro OPA arg pro	leu leu gly trp phe ala asn ala leu val
.1561/521	1591/531
•	tag egg tgg tgt eeg eeg gea teg geg geg
gln ala cys trp pro ser ala arg OPA arg	AMB arg trp cys pro pro ala ser ala ala
1621/541	1651/551
cgg ccg cat ccc tgg tcg ggt tca acc qqq	cac ccg ccg gcc cca gcg gcg gcc cag tgg
arg pro his pro trp ser gly ser thr gly	his pro pro ala pro ala ala ala gln trp
1081/201	1711/571
ctg cca gcg cgg cgc caa gca tcc ccg cag	caa aca tgc cgc cgg ggt cgg tcg aac agg
leu pro ala arg arg gin ala ser pro gin	gln thr cys arg arg gly arg ser asn arg
1/41/581	1771/591
tgg cgg cca agg tgg tgc cca gtg tcg tca	tgt tgg aaa ccg atc tgg gcc gcc agt cgg
trp arg pro arg trp cys pro val ser ser	cys trp lys pro ile trp ala ala ser arg
1801/601	1831/611
agg agg gct ccg gca tca ttc tgt ctg ccg	agg ggc tga tct tga cca aca acc acg tga
arg arg ala pro ala ser phe cys leu pro	arg gly OPA ser OPA pro thr thr thr OPA
1861/621	1891/631
tcg cgg cgg ccg cca agc ctc ccc tgg gca	gtc cgc cgc cga aaa cga cgg ta
ser arg arg pro pro ser leu pro trp ala	val arg arg lys arg arg

SEQ ID N° 49B (suite 1)

FIGURE 49B (suite 1)



1	/1									31/11								
		acc	act	caa	caq	cca	aac	cag	acq	ctg ccg	atc	aat	act	ggg	σaσ	aad	aca	ata
i	le tyr	thr	ala	gln	gln	pro	gly	gln	thr	leu pro	val	gly	ala	ala	qlu	lys	ala	val
6	51/21									91/31								
a	itc cgt	ggc	gag	ttg	ttc	atg	tcg	cgg	cđ¢	acc acc	gcc	gac	caa	cgg	gtg	ctt	gcc	atc
1	le arg	дтЛ	gru	Leu	phe	met	ser	arg	arg	thr thr	ala	asp	gln	arg	val	leu	ala	ile
		acc	220	aat	a mt	tca	cta	~+ <i>~</i>	a + c	151/51 tcc aaa	- ~+							
a	ra leu	thr	asn	alv	ser	ser	leu	leu	ile	ser lys	ser	len	lve	nro	thr	gaa	gca	gtc
3	81/61			9-1						211/71	501		-13	PLO	LILL	gru	ara	VAI
ē	atg aac	aag	ctg	cgt	tgg	gtg	cta	ttg	atc	gtg ggt	ggg	atc	ggg	gtg	qcq	qtc	qcc	aca
n	det asn	lys	leu	arg	trp	val	leu	leu	ile	val gly	gly	ile	gly	val	ala	val	ala	ala
	241/81									271/91								
č	stg gcc	999	ggg	atg	gtc	acc +hr	cgg	gcc	ggg	ctg agg	ccg	gtg	ggc	cgc	ctc	acc	gaa	gcg
3	301/101	9-1	9-1	mec	var	CIII	ary	ата	g-1	leu arg 331/111	pro	val	дтЛ	arg	Ieu	thr	gru	ala
		cgg	gtg	gcg	cga	acc	gac	gac	ctq	cgg ccc	atc	ccc	atc	ttc	aac	адс	gac	aaa
á	ala glu	arg	val	ala	arg	thr	asp	asp	leu	arg pro	ile	pro	val	phe	gly	ser	asp	glu
3	361/121									391/131								_
t	tg gcc	agg	ctg	aca	gag	gca	ttc	aat	tta	atg ctg	cgg	gcg	ctg	gcc	gag	tca	cgg	gaa
,	21/141	arg	reu	tnr	gru	ala	phe	asn	Leu	met leu	arg	ala	leu	ala	glu	ser	arg	glu
		aca	add	cta	att	200	asc.	acc	~~~	451/151 cat gaa		~~+						
ě	arg aln	ala	arg	leu	val	thr	asp	ala	gya	his glu	len	ara	thr	nro	Cta	acg	Ecg	ctg
4	181/161								9-1	511/171		429		PLU	100	CIII	261	Teu
•	cgc acc	aat	gtc	gaa	ctc	ttg	atg	gcc	tcg	atg gcc	ccg	ggg	gct	ccg	cgg	cta	ccc	aaq
ā	arg thr	asn	val	glu	leu	leu	met	ala	ser	met ala	pro	gly	ala	pro	arg	leu	pro	lys
	541/181									571/191								
	ay yay	met	val	gac	len	cgt	gcc	gat	gtg	ctg gct leu ala	caa	atc	gag	gaa	ttg	tcc	aca	ctg
(501/201		V44	asp	reu	ary	ara	asp	VQI	631/211	grn	rre	gru	gru	reu	ser	cnr	Teu
9	gta ggc	gat	ttg	gtg	gac	ctg	tcc	cga	ggc	gac gcc	gga	gaa	ata	ata	cac	gag	CCG	atc
7	val gly	asp	leu	val	asp	leu	ser	arg	gly	asp ala	gly	glu	val	val	his	glu	pro	val
(561/221									691/231								
9	gac atg	gct	gac	gtc	gtc	gac	cgc	agc	ctg	gag cgg	gtc	agg	cgg	cgg	cgc	aac	gat	atc
:	721/241	ara	asp	AST	Val	asp	arg	ser	Teu	glu arg	val	arg	arg	arg	arg	asn	asp	ile
		gac	atc	gag	ata	att	aaa	taa	cad	751/251 gtt tat	000	~a+	3.55	~a+	~~~			
:	leu phe	asp	val	glu	val	ile	qly	trp	aln	val tyr	alv	asp	thr	ala	gya	len	ser	egg
	781/261									811/271								
•	atg gcg	ctt	aac	ctg	atg	gac	aac	gcc	gcg	aag tgg	agc	ccg	ccg	ggc	ggc	cac	gtg	ggt
I	met ala	leu	asn	leu	met	asp	asn	ala	ala	lys trp	ser	pro	pro	gly	gly	his	val	gly
	841/281	at a	200	535	a+ a	~	~~~			871/291								
,	ycc agg val ard	len	ser	aln	leu	gac	geg	ccg	Cac hie	gct gag ala glu	ctg	gtg	gtt	tcc	gac	cgc	gàc	ccg
	901/301			9.44	Leu	usp'	~TG	Jer	11.13	931/311	rea	val	val	ser	asp	arg	дтÃ	pro
		ccc	gtg	cag	gag	cgc	cgt	ctq	gtq	ttt gaa	caa	ttt	tac	caa	tca	aca	tea	aca
•	gly ile	pro	val	gln	glu	arg	arg	leu	val	phe glu	arg	phe	tyr	arg	ser	ala	ser	ala
	961/321									991/331								
•	cgg gcg	ttg	ccg	ggt	tcg	ggc	ctc	ggg	ttg	gcg atc	gtc	aaa	cag	gtg	gtg	ctc	aac	cac
•	ard arg	T G f	bro	grà	ser	дтЛ	теп	g⊤À	reu	ala ile	val	lys	gln	val	val	leu	asn	his

SEQ ID N° 49C

FIGURE 49C FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



1021/341				1051/351				
ggc gga ttg ct	g cgc atc	gaa gac	acc gac	cca ggc ggc	cad ccc	cct gga	aca tca	att
1081/361	u arg ile	glu asp	thr asp	pro gly gly 1111/371	gln pro	pro gly	thr ser	ile
tac gtg ctg ct	c ccc gác	cgt cgg	atg ccg	att ccg cag	ctt ccc	ggt gcg	acg gct	ggc
1141/381	n bro dīà	arg arg	met pro	ile pro gln 1171/391	leu pro	gly ala	thr ala	gly
gct cgg agc ac	g gac atc	gag aac	tct cgg	ggt tcg gcg	aac gtt	atc tca	gtg gaa	tct
ala arg ser th 1201/401				1231/411				
cag tec acg cg	c gca acc	tag ttg	tgc agt	tac tgt tga	aag cca	cac cca	tgc cag	tcc
gin ser thr ar 1261/421	g ala thr	AMB leu	cys ser	tyr cys OPA 1291/431	lys pro	his pro	cys gln	ser
acg cat ggc ca	a gtt ggc	ccg agt	agt ggg	cct agt aca	gga aga	gca acc	tag cga	cat
1321/441	n val gly	pro ser	ser gly	pro ser thr 1351/451	gly arg	ala thr	AMB arg	his
gac gaa tca cc	c acg gta	ttc gcc	acc gcc	gca gca gcc	ggg aac	ccc agg	tta tgc	tca
1381/461	o thr val	phe ala	thr ala	ala ala ala 1411/471	gly asn	pro arg	leu cys	ser
ggg gca gca gc	a aac gta	cag cca	gca gtt	cga ctg gcg	tta ccc	acc gtc	ccc gcc	ccc
gry ara ara ar 1441/481	a asn val	gln pro	ala val	arg leu ala 1471/491	leu pro	thr val	pro ala p	pro
gca gcc aac cc	a gta ccg	tca acc	cta cga	ggc gtt ggg	tgg tac	ccg gcc	ggg tct	gat
1501/501	o vai pro	ser thr	leu arg	gly val gly 1531/511	trp tyr	pro ala	gly ser	asp
acc tgg cgt ga	t tcc gac	cat gac	gcc ccc	tcc tgg gat	ggt tcg	cca acg	ccc tcg	tgc
thr trp arg as 1561/521	p ser asp	his asp	ala pro	ser trp asp 1591/531	gly ser	pro thr	pro ser	cys
agg cat gtt gg	c cat cgg	cgc ggt	gac gat	agc ggt ggt	gtc cgc	cgg cat	cgg cgg	cgc
arg his val gl 1621/541				1651/551				-
ggc cgc atc cc	t ggt cgg	gtt caa	ccg ggc	acc cgc cgg	ccc cag	cgg cgg	ccc agt	ggc
1681/561	o gly arg	val gln	pro gly	thr arg arg 1711/571	pro gln	arg arg	pro ser	gly
tgc cag cgc gg	c gcc aag	cat ccc	cgc agc	aaa cat gcc	gcc ggg	gtc ggt	cga aca	ggt
cys gin arg gi 1741/581	y ala lys	his pro	arg ser	lys his ala 1771/591	ala gly	val gly	arg thr	gly
ggc ggc caa gg	t ggt gcc	cag tgt	cgt cat	gtt gga aac	cga tct	ggg ccg	cca qtc	qqa
1801/601	y gry ara	gin cys	arg his	val gly asn 1831/611	arg ser	gly pro	pro val	gly
gga ggg ctc cg	g cat cat	tct gtc	tgc cga	ggg gct gat	ctt gac	caa caa	cca cgt	gat
1861/621	g his his	ser val	cys arg	gly ala asp 1891/631	leu asp	gln gln	pro arg	asp
cac aac aac ca	c caa gcc	tcc cct	ggg cag	tcc gcc gcc	gaa aac	gac ggt	a	
arg gly gly ar	g gln ala	ser pro	gly gln	ser ala ala	glu asn	asp gly		

SEQ ID N° 49C (suite 1)

FIGURE 49C (suite 1)

Séquence codante Rv0983 prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant seq60A:

```
1/1
                                        31/11
atg gcc aag ttg gcc cga gta gtg ggc cta gta cag gaa gag caa cct agc gac atg acg
Met ala lys leu ala arg val val gly leu val gln glu glu gln pro ser asp met thr
                                        91/31
aat cac cca cgg tat tcg cca ccg ccg cag cag ccg gga acc cca ggt tat gct cag ggg
asn his pro arg tyr ser pro pro pro gln gln pro gly thr pro gly tyr ala gln gly
121/41
                                        151/51
cag cag caa acg tac agc cag cag ttc gac tgg cgt tac cca ccg tcc ccg ccc ccg cag
gln gln gln thr tyr ser gln gln phe asp trp arg tyr pro pro ser pro pro pro gln
181/61
                                        211/71
eca ace cag tac egt caa eee tae gag geg ttg ggt ggt ace egg eeg ggt etg ata eet
pro thr gln tyr arg gln pro tyr glu ala leu gly gly thr arg pro gly leu ile pro
241/81
                                        271/91
ggc gtg att ccg acc atg acg ccc cct cct ggg atg gtt cgc caa cgc cct cgt gca ggc
gly val ile pro thr met thr pro pro pro gly met val arg gln arg pro arg ala gly
301/101
                                         331/111
atg ttg gcc atc ggc gcg gtg acg ata gcg gtg gtg tcc gcc ggc atc ggc gcg gcg gcc
met leu ala ile gly ala val thr ile ala val val ser ala gly ile gly gly ala ala
361/121
                                         391/131
gea tee etg gtc ggg ttc aac egg gea eec gec gge eec age gge gge eea gtg get gee
ala ser leu val gly phe asm arg ala pro ala gly pro ser gly gly pro val ala ala
421/141
                                         451/151
age geg geg cea age ate eee gea gea aac atg eeg eeg ggg teg gte gaa eag gtg geg
ser ala ala pro ser ile pro ala ala asn met pro pro gly ser val glu gln val ala
481/161
                                       . 511/171
gee aag gtg gtg eee agt gte gte atg ttg gaa ace gat etg gge ege eag teg gag gag
ala lys val val pro ser val val met leu glu thr asp leu gly arg gln ser glu glu
541/181
                                         571/191
ggc tcc ggc atc att ctg tct gcc gag ggg ctg atc ttg acc aac aac cac gtg atc gcg
gly ser gly ile ile leu ser ala glu gly leu ile leu thr asn asn his val ile ala
601/201
                                         631/211
geg gee gee aag eet eee etg gge agt eeg eeg eeg aaa aeg aeg gta ace tte tet gae
ala ala ala lys pro pro leu gly ser pro pro lys thr thr val thr phe ser asp
661/221
                                         691/231
ggg cgg acc gca ccc ttc acg gtg gtg ggg gct gac ccc acc agt gat atc gcc gtc gtc
gly arg thr ala pro phe thr val val gly ala asp pro thr ser asp ile ala val val
721/241
                                         751/251
cgt gtt cag ggc gtc tcc ggg ctc acc ccg atc tcc ctg ggt tcc tcc tcg gac ctg agg
arg val gln gly val ser gly leu thr pro ile ser leu gly ser ser ser asp leu arg
781/261
                                         811/271
gtc ggt cag ccg gtg ctg gcg atc ggg tcg ccg ctc ggt ttg gag ggc acc gtg acc acg
val gly gln pro val leu ala ile gly ser pro leu gly leu glu gly thr val thr thr
```

SEQ ID N° 49D

FIGURE 49D

4



173/185

841/281 871/291 ggg atc gtc agc gct ctc aac cgt cca gtg tcg acg acc ggc gag gcc ggc aac cag aac gly ile val ser ala leu asn arg pro val ser thr thr gly glu ala gly asn gln asn 901/301 931/311 acc gtg ctg gac gcc att cag acc gac gcc gcg atc aac ccc ggt aac tcc ggg ggc gcg thr val leu asp ala ile gln thr asp ala ala ile asn pro gly asn ser gly gly ala 961/321 991/331 ctg gtg aac atg aac gct caa ctc gtc gga gtc aac tcg gcc att gcc acg ctg ggc gcg leu val asn met asn ala gln leu val gly val asn ser ala ile ala thr leu gly ala 1021/341 1051/351 gae tea gee gat geg eag age gge teg ate ggt ete ggt ttt geg att eea gte gae eag asp ser ala asp ala gln ser gly ser ile gly leu gly phe ala ile pro val asp gln 1081/361 1111/371 ged aag egd ate ged gad ttg ate agd ace ggd aag geg tea cat ged tee etg ggt ala lys arg ile ala asp glu leu ile ser thr gly lys ala ser his ala ser leu gly 1171/391 gtg cag gtg acc aat gac aaa gac acc ctg ggc gcc aag atc gtc gaa gta gtg gcc ggt val gln val thr asn asp lys asp thr leu gly ala lys ile val glu val val ala gly 1201/401 1231/411 ggt gct gcc gcg aac gct gga gtg ccg aag ggc gtc gtt gtc acc aag gtc gac cgc gly ala ala ala asn ala gly val pro lys gly val val val thr lys val asp asp arg 1261/421 1291/431 ccg atc aac agc gcg gac gcg ttg gtt gcc gcc gtg cgg tcc aaa gcg ccg ggc gcc acg pro ile asn ser ala asp ala leu val ala ala val arg ser lys ala pro gly ala thr 1321/441 1351/451 gtg gcg cta acc ttt cag gat ccc tcg ggc ggt agc cgc aca gtg caa gtc acc ctc ggc val ala leu thr phe glm asp pro ser gly gly ser arg thr val glm val thr leu gly aag gcg gag cag tga lys ala glu gln OPA

SEQ ID N° 49D (suite 1)

FIGURE 49D (suite 1)

ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant Rv0983

```
1/1
                                        31/11
tga gcc agc tcg acg cgt cgc acg ctg agc tgg ttt ccg acc gcg gcc cgg gca ttc
OPA ala ser ser thr arg arg thr leu ser trp trp phe pro thr ala ala arg ala phe
61/21
                                        91/31
ccg tgc agg agc gcc gtc tgg tgt ttg aac ggt ttt acc ggt cgg cat cgg cac ggg cgt
pro cys arg ser ala val trp cys leu asn gly phe thr gly arg his arg his gly arg
                                        151/51
tgc egg gtt egg gee teg ggt tgg ega teg tea aac agg tgg tgc tea acc acg geg gat
cys arg val arg ala ser gly trp arg ser ser asn arg trp cys ser thr thr ala asp
181/61
                                        211/71
tgc tgc gca tcg aag aca ccg acc cag gcg gcc agc ccc ctg gaa cgt cga ttt acg tgc
cys cys ala ser lys thr pro thr glm ala ala ser pro leu glu arg arg phe thr cys
241/81
                                        271/91
tgc tcc ccg gcc gtc gga tgc cga ttc cgc agc ttc ccg gtg cga cgg ctg gcg ctc gga
cys ser pro ala val gly cys arg phe arg ser phe pro val arg arg leu ala leu gly
301/101
                                        331/111
gca cgg aca tcg aga act ctc ggg gtt cgg cga acg tta tct cag tgg aat ctc agt cca
ala arg thr ser arg thr leu gly val arg arg thr leu ser gln trp asn leu ser pro
361/121
                                        391/131
cgc gcg caa cct agt tgt gca gtt act gtt gaa agc cac acc cat gcc agt cca cgc atg
arg ala gln pro ser cys ala val thr val glu ser his thr his ala ser pro arg met
                                         451/151
gee aag tig gee ega gia gig gge eta gia cag gaa gag caa eet age gae atg acg aat
ala lys leu ala arg val val gly leu val gln glu glu gln pro ser asp met thr asn
481/161
                                        511/171
cac cca cgg tat tcg cca ccg ccg cag ccg cgg acc cca ggt tat gct cag ggg cag
his pro arg tyr ser pro pro pro gln gln pro gly thr pro gly tyr ala gln gly gln
541/181
                                         571/191
cag caa acg tac agc cag cag ttc gac tgg cgt tac cca ccg tcc ccg ccc ccg cag cca
gln gln thr tyr ser gln gln phe asp trp arg tyr pro pro ser pro pro pro gln pro
601/201
                                         631/211
acc cag tac cgt caa ccc tac gag gcg ttg ggt ggt acc cgg ccg ggt ctg ata cct ggc
thr gln tyr arg gln pro tyr glu ala leu gly gly thr arg pro gly leu ile pro gly
661/221
                                         691/231
gtg att ccg acc atg acg ccc cct cct ggg atg gtt cgc caa cgc cct cgt gca ggc atg
val ile pro thr met thr pro pro pro gly met val arg gln arg pro arg ala gly met
721/241
                                         751/251
ttg gcc atc ggc gcg gtg acg ata gcg gtg gtg tcc gcc ggc atc ggc gcg gcg gcc gca
leu ala ile gly ala val thr ile ala val val ser ala gly ile gly gly ala ala ala
781/261
                                         811/271
tee etg gte ggg tte aac egg gca eee gee gge eee age gge gge eea gtg get gee age
ser leu val gly phe asn arg ala pro ala gly pro ser gly gly pro val ala ala ser
841/281
                                         871/291
gcg gcg cca agc atc ccc gca gca aac atg ccg ccg ggg tcg gtc gaa cag gtg gcg gcc
ala ala pro ser ile pro ala ala asn met pro pro gly ser val glu gln val ala ala
```

SEQ ID N° 49F

FIGURE 49F



901/301			931/311
aag gtg gtg ccc	agt gtc g	tc atg ttg ga	acc dat ctd ddc cdc can ted dag dag
lys val val pro	ser val v	al met leu gl	thr asp leu gly arg gln ser glu glu gly
301/321			991/331
tcc ggc atc att	ctg tct g	cc.gag ggg ct	atc ttg acc aac aac cac gtg atc gcg gcg
ser gry ite ite	leu ser a	la glu gly le	ile leu thr asn asn his val ile ala ala
1021/341			1051/351
gcc gcc aag cct	ccc ctg g	gc agt ccg cc	ccg aaa acg acg gta acc ttc tct gac ggg
ara ara ras bro	pro leu g	ly ser pro pro	pro lys thr thr val thr phe ser asp gly
1091/201			1111/371
cgg acc gca ccc	ttc acg g	tg gtg ggg gc	gac ccc acc agt gat atc gcc gtc gtc cgt
arg thr ala pro	phe thr v	al val gly ala	asp pro thr ser asp ile ala val val arg
1141/381			1171/391
gtt cag ggc gtc	tcc ggg c	to acc ccg at	tec etg ggt tee tee teg gae etg agg gte
var grn gry var	ser gly l	eu thr pro ile	e ser leu gly ser ser ser asp leu arg val
1201/401			1231/411
ggt cag ccg gtg	ctg gcg a	to ggg tog co	ctc ggt ttg gag ggc acc gtg acc acg ggg
gry dru bro Agr	leu ala i	le gly ser pr	leu gly leu glu gly thr val thr thr gly
1261/421			1291/431
atc gtc agc gct	ctc aac c	gt cca gtg tc	acg acc ggc gag gcc ggc aac cag aac acc
ile val ser ala	leu asn a	rg pro val se	thr thr gly glu ala gly asn gln asn thr
1321/441			1351/451
gtg ctg gac gcc	att cag a	cc gac gcc gc	g atc aac ccc ggt aac tcc ggg ggc gcg ctg
var ieu asp ara	ile gin t	hr asp ala al	lile asn pro gly asn ser gly gly ala leu
1381/461			1411/471
yeg aac acg aac	gct caa c	te gte gga gt	aac teg gee att gee aeg etg gge geg gae
1441/481	ara gin i	eu vai giy va.	asn ser ala ile ala thr leu gly ala asp
	ana nac a	ton -to	1471/491
ser ala sen ala	cag age g	ge teg ate gg	ctc ggt ttt gcg att cca gtc gac cag gcc
1501/501 ·	gin ser g	ry ser tre dr	leu gly phe ala ile pro val asp gln ala
	asc asa t	to ato ago ao	1531/511 ggc aag geg tea eat gee tee etg ggt gtg
lvs arg ile ala	asp alu l	en ile ser th	gly lys ala ser his ala ser leu gly val
1561/521	uop gau i	ou are ser en	1591/531
	gac aaa g	ac acc ctd dd	gcc aag atc gtc gaa gta gtg gcc ggt ggt
oln val thr asn	asp lvs a	sp thr leu al	vala lys ile val glu val val ala gly gly
1621/541	uop 170 u	op uni ica gi	1651/551
	act aga a	to cco aad do	gtc gtt gtc acc aag gtc gac gac cgc ccg
ala ala ala asn	ala glv v	al prollus al	val val val thr lys val asp asp arg pro
1681/561	9-J v	ar pro rja gr	1711/571
,	gac gcg t	ta att acc ac	gtg cgg tcc aaa gcg ccg ggc gcc acg gtg
ile asn ser ala	asp ala l	eu val ala al	a val arg ser lys ala pro gly ala thr val
1741/581	•		1771/591
gcg cta acc ttt	cag gat c	cc tcq qqc aa	age ege aca gtg caa gte ace ete gge aag
ala leu thr phe	gln asp p	ro ser alv al	ser arg thr val gln val thr leu gly lys
1801/601		J 2 3	and the same same same and the same same same same same same same sam
gcg gag cag tga			
ala glu gln OPA			

SEQ ID N° 49F (suite 1)

FIGURE 49F (suite 1)



Fragment amplifié par PCR d'après les similarités de séquence avec une sérine protéase de la famille HtrA de E. coli (création du site SnaBI à l'extrémité 3') et sous cloné dans le vecteur pJVEDa:

1/1									31/11								
gat ccg	gcg	ggg	cgg	gtg	tcg	gcg	cag	gcg	tgg ctg	gcg	gtc	acg	gcg	gtg	cgg	gcg	gtg
asp pro 61/21	ala	grå	arg	vai	ser	ala	gln	ala	trp leu 91/31	ala	val	thr	ala	val	arg	ala	val
	aac	tat	aaa	aca	cca	aca	aca	aca	gtg gca	ato	aca	aa.	aca	aca	cca	ata	ccá
pro pro	gly	cys	gly	ala	pro	ala	ala	ala	val ala	met	ala	alv	thr	ala	pro	met	Dro
121/41									151/51								
aca tcg	tca	aca	gtg	gag	acg	gtg	gcc	tcg	gcg gtg	ccg	gtg	gcg	gtg	gcg	gat	ggc	tct
thr ser 181/61	ser	ara	VAI	gru	thr	val	ala	ser	ala val 211/71	pro	val	ala	val	ala	asp	gly	ser
	aco	aca	aaa	cca	aca	gac	aca	aca	gac aag	aca	caa	tea	acc	tca	aca	aca	aca
thr ala	thr	ala	gly	pro	ala	asp	thr	ala	asp lys	ala	gln	ser	ala	ser	ala	ala	ala
241/81									271/91								
ccd dcd	gcg	acg	ggg	gcc	agg	gcg	gcg	ccg	gcc gcg	gac	tgt	agg	gta	ctg	gcg	gcg	ccg
301/101	ата	tnr	дтĀ	ala	arg	ala	ala	pro	ala ala 331/111	asp	cys	gly	val	leu	ala	ala	pro
	acq	aca	aac	aaq	aca	ata	qta	cca	ggg gcc	cac	cac	tac	ccσ	atc	add	car	aca
ala asp	thr	ala	gĺy	lys	ala	val	val	pro	gly ala	his	arg	cys	pro	val	arg	qln	ala
361/121									391/131								
tgg gcg	ccg	cgg	gtg	gcg	ccg	gtg	ggc	tga	tcg gca	acg	gcg	aaa	ccg	gcg	gcg	acg	gcg
421/141	pro	arg	val	ата	pro	var	дтА	OPA	ser ala 451/151	thr	ala	дтÀ	pro	ala	ala	thr	ala
	gcg	cgt	ccq	gcg	aaa	tcq	cca	gag	tag gcg	ata	cca	aca	ασа	acc	cca	tac	tga
val ser	ala	arg	pro	ala	gly	ser	pro	glu	AMB ala	val	pro	ala	gly	thr	pro	cys	OPA
481/161									511/171								
teg gge	acg	gcg	gcg	ccg	gcg	gcg	ccg	gcg	gag aca	gca	gtt	tcg	cta	atg	gcg	cgg	ccg
541/181	CIII	ara	ara	pro	ara	ara	pro	ala	glu thr 571/191	ara	Val	ser	Ten	we c	ara	arg	pro
	cgg	gcg	gtg	ccg	gag	ggc	acc	tct	tcg gca	atq	aca	aat	cca	aca	acc	aco	ασα
ala ala	arg	ala	val	pro	glu	gly	thr	ser	ser ala	met	ala	gly	pro	ala	ala	thr	ala
601/201									631/211								
gag ccg	tca	cgg	ccg	gca	aca	ccg	gta	tcg	gtg gcg val ala	ccg	gcg	gcg	tcg	gtg	ggg	acg	cca
661/221	361	arg	pro	414	CILL	pro	Val	361	691/231	pro	ala	ara	ser	Val	gry	thr	pro
ggc tga	tcg	gcc	acg	gtg	gcg	ccg	gcg	gtg	ccg gcg	ggg	acc	gcg	ccq	gag	cct	taa	tta
gly OPA	ser	ala	thr	val	ala	pro	ala	val	pro ala	gly	thr	ala	pro	glu	pro	trp	leu
721/241									751/251								
ala val	thr	gcg	ag v	pro	grg	gga	acg	999	gcg ctg ala leu	gcg	gcc	agc	tat	acg	gca	acg	gcg
781/261			9-1	pro	***	3-1	U	9-1	811/271	414	ara	Ser	CYL	CILL	ara	CHE	ara
gcg acg	gcg	ccc	ccg	gca	ccg	gcg	gaa	cac	tgc agg	cgg	cgg	tga	gcg	gat	tgg	tga	cgg
ala thr	ala	pro	pro	ala	pro	ala	glu	his	cys arg	arg	arg	OPA	ala	asp	trp	OPA	arg
841/281		~+~		~~~					871/291								
leu cvs	ser	val	his	pro	ala	asn	pro	gcg	aca ccg	gcc	286	pro	gct	agc	CCC	gat	caa
901/301				PIC			pau		931/311	424	4311	pro	ara	361	pro	asp	gin
cga ggg	ttt	cgg	tgc	cgg	tcc	ggg	gca	tgg	cca tcc	gct	gag	ctg	gcg	atc	tgg	act	acg
		arg	cys	arg	ser	gly	ala	trp	pro ser	ala	glu	leu	ala	ile	trp	thr	thr
961/321			aat	cct	400	acc	caa	200	991/331 ctt aag		~~~			4			
leu val	AMB	lvs	asn	pro	ala	ala	arg	thr	leu lys	ala	alv ggg	thr	ile	ser	gat	agc	tur
1021/34	1								1051/35	1							_
CCC gac	aca	gga	ggt	tac	ggg	atg	ago	aat	tcg cgc	cgc	cgc	tca	ctc	agg	tgg	tċa	tgg
pro asp	thr	gly	gly	tyr	gly	met	ser	asn	ser arg	arg	arg	ser	leu	arg	trp	ser	trp
1081/36		ata	cta	act	acc	ata	daa	cto	1111/37 ggc ctg			-		~	-		
leu leu	, ago	val	leu	ala	ala	val	dlv aaa	leu	gly leu	ala	thr	ycg ala	pro	gcc ala	gln	gcg	gcc
1141/38	1								5-1 u				P-0	~1 a	ATII	444	ara
ccg ccg	gc	ttg	tcg	cag	gac	cgg	tt										
pro pro	ala	leu	ser	gln	asp	arg	ľ										

SEQ ID N° 50A



- 4-	•				
1/1			31/11		
atc cgg cgg ggc	ggg tgt cgg	cgc agg cgt	ggc tgg cgg tca	cgg cgg tg	ggg cgg tgc
ile arg arg gly 61/21	dra cas grd	arg arg arg		arg arg cy	s gly arg cys
		555 555 555	91/31		
cgc cgg gct gtg arg arg ala val	alv ara ara	erg erg erg	tro ale tro	gaa cgg cg	cga tgc caa
121/41	3-1 ard ard	ard ard ard	151/51	gru arg ar	g arg cys gin
cat cgt cag cgg	tog aga cog	taa eet caa	caa tac can tan	caa taa ca	T atm mot eta
his arg gln arg	trp arg arg	trp pro arg	ard CVS ard tro	arg tro ar	met ala leu
181/61			211/71	9 025 42	y met ara red
cgg cga cgg cgg	ggc cgg cgg	aca cgg cgg	aca agg cgc aat	caa cct ca	a caa caa cac
arg arg arg arg	gly arg arg	thr arg arg	thr arg arg asn	arg pro are	arg arg arg
241/81			271/91		
cgg cgg cga cgg	ggg cca ggg	cgg cgc cgg	ccg cgg act gtg	ggg tac tg	g cgg cgc cgg
arg arg arg arg	gly pro gly	arg arg arg	pro arg thr val	gly tyr tr	arg arg arg
301/101			331/111		
cgg aca cgg cgg	gca agg cgg	tgg tac cgg	ggg ccc acc gct	gcc cgg tc	a ggc agg cat
arg thr arg arg 361/121	ara arg arg	trp tyr arg	gry pro thr ala	ala arg se	r gly arg his
	taa cac caa	tag act ast	391/131		
ggg cgc cgc ggg gly arg arg gly	tro ard ard	trn ala sen	cyy caa cgg cgg	ggc cgg cg	g cga cgg cgg
421/141	crp dry dry	erb ara ash	451/151	gry arg are	g arg arg arg
tgt cgg cgc gtc	caa caa aat	coc coo aot		. כמת תפפ בתי	
cys arg arg val	arg arg gly	arg arg ser	ard ard cvs ard	ara alu ar	o bat yet yat o his ala asn
481/161			511/171		
cgg gca cgg cgg	cgc cgg cgg	cgc cgg cgg	aga cag cag ttt	cgc taa tg	a cac aac caa
arg ala arg arg	arg arg arg	arg arg arg	arg gln gln phe	arg OCH tr	e arg gly arg
241/181			571/191		
cad cac add cad	tgc cgg agg	gca cct ctt	cgg caa tgg cgg	gtc cgg cg	g cca cgg cgg
arg arg gly arg	cys arg arg	ala pro leu		val arg ar	g pro arg arg
601/201			631/211		
agc cgt-cac ggc	cgg caa cac	cgg tat cgg	rad cac cad cad	cgt cgg tg	g gga cgc cag
ser arg his gly 661/221	ary gin mis	arg tyr arg	691/231	arg arg tr	p gly arg gln
gct gat cgg cca	can tan cac	caa caa taa			
ala asp arg pro	ard tro ard	ard ard cvs	ard ard oly pro	ege egg ag	c cct ggt tgg
721/241	3 F 9		751/251	ary ary se	r red dry crb
ccg tga cgg cgg	gcc cgg tgg	gaa cgg ggg	cgc tgg cgg cca	gct ata co	ם כאא כמם כתת
pro OPA arg arg	ala arg trp	glu arg gly	arg trp arg pro	ala ile ar	g gln arg arg
/81/261			811/271		_
cga cgg cgc ccc	cdd cgc cdd	cgg aac act	gea gge gge ggt	gag cgg at	t ggt gac ggc
arg arg arg pro	arg his arg	arg asn thr	ala gly gly gly	glu arg il	e gly asp gly
841/281	200 000 002	200 000 000	871/291		
ttt gtt cgg tgc phe val arg cys	thr arg nro	thr arg arg	hie are not the	egg cta go	c ccg atc aac
901/301	cit dry pro	un ary ary	931/311	arg leu al	a pro me asn
gag ggt ttc ggt	gcc gat cca	ggg cat ggc	cat ccg ctg age	tan cas to	t one che con
glu gly phe gly	ala gly pro	gly his gly	his pro leu ser	tro arg se	r glu len ara
961/321			991/331		-
tgg tgt aga aaa	atc ctg ccg	ccc gga ccc	tta agg ctg gga	caa ttt ct	g ata gct acc
trp cys arg lys	ile leu pro	pro gly pro	leu arg leu gly	gln phe le	u ile ala thr
1021/341			1051/351		
ccg aca cag gag	gtt acg gga	tga gca att	ege gee gee get	cac tca gg	t ggt cat ggt
bro tur din din	val thr gly	OPA ala ile	arg ala ala ala	his ser gl	y gly his gly
1081/361 tgc tga gcg tgc	tan ata a	***	1111/371		
tgc tga gcg tgc	trn leu pro	ser alv em	yee tgg cca cgg	cac caa cc	c agg cgg ccc
cys OPA ala cys 1141/381	orb ten bro	Jer gry crp	ara rrh bro grd	arg arg pr	o arg arg pro
cgc cgg cct tgt	cgc agg acc	aat t			
arg arg pro cys	arg arg thr	gly			

SEQ ID N° 50B

FIGURE 50B
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

1/1									31/11								
tcc ggc	ggg	gcg	ggt	gtc	ggc	gca	ggc	gtg	get gge	ggt	cac	ggc	ggt	aca	aac	aat	acc
ser gly 61/21	gly	ala	дìу	val	gly	ala	gly	val	ala gly 91/31	gly	his	gly	gly	ala	gļy	åŗλ	ala
gcc ggg ala gly 121/41	ctg leu	tgg trp	ggc	gcc ala	ājā	ggc	gly	ggt gly	ggc aat gly asn 151/51	gly	dja ddd	aac asn	dj A ddc	gcc ala	gat asp	gcc ala	aac asn
atc gtc ile val	agc ser	ggt alv	gga glv	gac asp	ggt glv	ggc alv	ctc leu	ggc alv	ggt gcc	ggt	ggc a) v	ggt m) v	ggc	gga	tgg	ctc	tac
181/61									211/71								
ggc gac gly asp 241/81	дlу	gly	ala	дìу	gly	his	gly	gly	gln gly 271/91	ala	ile	gly	leu	gly	gly	gly	ala
ggc ggc gly gly 301/101	gac asp	ajî aaa	a jà aac	cag gln	gly ggc	ggc	gcc ala	ggc	cgc gga arg gly 331/111	ctg leu	tgg trp	ggt gly	act thr	gly	ggc gly	gcc ala	ggç
gga cac	ggc	ggg	caa	ggc	ggt	ggt	acc	ggg	ggc cca	ccg	ctg	ccc	ggt	cag	gca	ggc	atg
gly his 361/121									391/131								
ggc gcc gly ala 421/141	ala	gly	gly	ala	gly	gly	leu	ile	gly asn 451/151	gly	gj À ggg	gcc ala	gly	ggc	gac	gly	gly
gtc ggc	gcg	tcc	ggc	ggg	gtc	gcc	gga	gta	ggc ggt	gcc	ggc	ggg	aac	gcc	atg	ctg	atc
val gly 481/161									511/171								
ggg cac gly his	aj v ggc	ggc	gcc	ggc	ggc	gcc	ggc	gga	gac agc	agt	ttc	gct	aat	ggc	gcg	gcc	ggc
541/181									571/191								
ggc gcg gly ala	ggc alv	ggt alv	gcc ala	gga glv	ggg	cac	ctc	ttc	ggc aat	ggc	ggg	tcc	ggc	ggc	cac	ggc	gga
601/201									631/211								
gcc gtc ala val 661/221	acg thr	gcc ala	ggc	aac asn	thr	ggt	atc ile	aj A aar	ggc gcc gly ala 691/231	gly	dj À ddc	gtc val	ggt gly	gly ggg	gac asp	gcc ala	agg arg
ctg atc	ggc	cac	ggt	ggc	gcc	ggc	ggt	gcc	ggc ggg	gac	cgc	gcc	gga	gcc	ttg	gtt	ggc
leu ile 721/241									751/251								
cgt gac arg asp	gj À ggc	aj	pro	gly gg:	ggg	aac asn	ggg	ggc	gct ggc	ggc	cag gln	cta leu	tac	ggc	aac	ggc glv	ggc
781/261									811/271								
gac ggc asp gly 841/281	ala	pro	gly	thr	gly	gly	thr	leu	gln ala 871/291	ala	val	ser	gga gly	leu	yal val	thr	gct ala
ttg ttc	ggt	gca	ccc	ggc	caa	ccc	ggc	gac	acc ggc	caa	ccc	ggc	tag	ccc	cga	tca	acg
leu phe 901/301									931/311						_		
agg gtt	tcg	gtg	ccg	gtc	cgg	ggc	atg	gcc	atc cgc ile arg	tga	gct	ggc	gat	ctg	gac	tac	gtt
961/321									991/331							_	
ggt gta glv val	gaa glu	aaa lvs	tcc	tgc	cgc	ccg	gac	cct	taa ggc OCH gly	tgg	gac	aat	ttc	tga	tag	cta	ccc
1021/341	L								1051/35	1							
cga cac	agg	agg	tta leu	cgg	gat	gag	caa	ttc	gcg ccg ala pro	ccg	ctc	act	cag	gtg	gtc	atg	gtt
1081/361	L								1111/37	1							
gct gag ala glu	cgt	gct ala	ggc	tgc	cgt	cgg	gct ala	ggg	cct ggc pro gly	cac	ggc	gcc	gg¢ glv	cca	ggc	ggc	CCC
1141/381	L							7-1	F-0 2-1		2-1		7-3	220	A-1	9+3	pro
gcc ggc ala gly	leu	gtc val	gca ala	gga gly	pro	gtt Val											
					-												

SEQ ID N° 50C

FIGURE 50C FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

1. :

3.75

~;·*



179/185

Séquence codante Rv0125 prédite par Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant seq50A:

```
1/1
                                        31/11
atg agc aat teg ege ege ege tea ete agg tgg tea tgg ttg etg age gtg etg gee
Met ser asn ser arg arg ser leu arg trp ser trp leu leu ser val leu ala ala
61/21
                                        91/37
gtc ggg ctg ggc ctg gcc acg gcg ccg gcc cag gcc ccg ccg gcc ttg tcg cag gac
val gly leu gly leu ala thr ala pro ala gln ala ala pro pro ala leu ser gln asp
121/41
                                        151/51
egg tte gee gae tte eee geg etg eee etc gae eeg tee geg atg gte gee caa gtg ggg
arg phe ala asp phe pro ala leu pro leu asp pro ser ala met val ala gln val gly
181/61
                                        211/71
cca cag gtg gtc aac atc aac acc aaa ctg ggc tac aac acc gcc gtg ggc gcc ggg acc
pro gln val val asn ile asn thr lys leu gly tyr asn asn ala val gly ala gly thr
241/81
                                        271/91
ggc atc gtc atc gat ccc aac ggt gtc gtg ctg acc aac aac cac gtg atc gcg ggc gcc
gly ile val ile asp pro asn gly val val leu thr asn asn his val ile ala gly ala
301/101
                                        331/111
acc gac atc aat geg ttc agc gtc ggc tcc ggc caa acc tac ggc gtc gat gtg gtc ggg
thr asp ile asn ala phe ser val gly ser gly gln thr tyr gly val asp val val gly
361/121
                                        391/131
tat gac ege ace eag gat gte geg gtg etg eag etg ege ggt gee ggt gge etg eeg teg
tyr asp arg thr gln asp val ala val leu gln leu arg gly ala gly gly leu pro ser
421/141
                                        451/151
gcg gcg atc ggt ggc gtc gcg gtt ggt gag ccc gtc gtc gcg atg ggc aac agc ggt
ala ala ile gly gly gly val ala val gly glu pro val val ala met gly asn ser gly
481/161
                                        511/171
ggg cag ggc gga acg ccc cgt gcg gtg cct ggc agg gtg gtc gcg ctc ggc caa acc gtg
gly gln gly gly thr pro arg ala val pro gly arg val val ala leu gly gln thr val
541/181 ..
                                      . 571/191
cag gog tog gat tog otg acc ggt goo gaa gag aca ttg aac ggg ttg atc cag ttc gat
gin ala ser asp ser leu thr gly ala glu glu thr leu asn gly leu ile gln phe asp
601/201
                                        631/211
gcc gcg atc cag ccc ggt gat tcg ggc ggg ccc gtc gtc aac ggc cta gga cag gtg gtc
ala ala ile gin pro gly asp ser gly gly pro val val asn gly leu gly gin val val
661/221
                                        691/231
ggt atg aac acg gcc gcg tcc gat aac ttc cag ctg tcc cag ggt ggg cag gga ttc gcc
gly met asn thr ala ala ser asp asn phe gln leu ser gln gly gly gln gly phe ala
721/241
                                        751/251
att ccg atc ggg cag gcg atg gcg atc gcg ggc cag atc cga tcg ggt ggg ggg tca ccc
ile pro ile gly gln ala met ala ile ala gly gln ile arg ser gly gly ser pro
                                        811/271
acc gtt cat atc ggg cct acc gcc ttc ctc ggc ttg ggt gtt gtc gac aac aac ggc aac
thr val his ile gly pro thr ala phe leu gly leu gly val val asp asn asn gly asn
841/281
                                        871/291
ggc gca cga gtc caa cgc gtg gtc ggg agc gct ccg gcg gca agt ctc ggc atc tcc acc
gly ala arg val gln arg val val gly ser ala pro ala ala ser leu gly ile ser thr
901/301
                                        931/311
ggc gac gtg atc acc gcg gtc gac ggc gct ccg atc aac tcg gcc acc gcg atg gcg gac
gly asp val ile thr ala val asp gly ala pro ile asn ser ala thr ala met ala asp
961/321
                                        991/331
gcg ctt aac ggg cat cat ccc ggt gac gtc atc tcg gtg acc tgg caa acc aag tcg ggc
ala leu asn gly his his pro gly asp val ile ser val thr trp gln thr lys ser gly
1021/341
                                        1051/351
ggc acg cgt aca ggg aac gtg aca ttg gcc gag gga ccc ccg gcc tga
gly thr arg thr gly asn val thr leu ala glu gly pro pro ala OPA
```

SEQ ID N° 50D



ORF d'après Cole et al., 1998 (Nature 393:537-544) et contenant Rv0125:

```
tag aaa aat cet gee gee egg ace ett aag get ggg aca att tet gat age tae eee gae
AMB lys asn pro ala ala arg thr leu lys ala gly thr ile ser asp ser tyr pro asp
aca gga ggt tac ggg atg agc aat tcg cgc cgc cgc tca ctc agg tgg tca tgg ttg ctg
thr gly gly tyr gly met ser asn ser arg arg ser leu arg trp ser trp leu leu
                                         151/51
age gtg ctg get gee gte ggg etg gge etg gee aeg geg eeg gee eag geg gee eeg
ser val leu ala ala val gly leu gly leu ala thr ala pro ala gln ala ala pro pro
181/61
                                         211/71
gee ttg teg cag gae egg tte gee gae tte eee geg etg eee ete gae eeg tee geg atg
ala leu ser gln asp arg phe ala asp phe pro ala leu pro leu asp pro ser ala met
                                         271/91
gtc gcc caa gtg ggg cca cag gtg gtc aac atc aac acc aaa ctg ggc tac aac acc gcc
val ala gln val gly pro gln val val asn ile asn thr lys leu gly tyr asn asn ala
                                         331/111
gtg ggc gcc ggg acc ggc atc gtc atc gat ccc aac ggt gtc gtg ctg acc aac cac
val gly ala gly thr gly ile val ile asp pro asn gly val val leu thr asn asn his
361/121
                                         391/131
gtg atc gcg ggc gcc acc gac atc aat gcg ttc agc gtc ggc tcc ggc caa acc tac ggc
val ile ala gly ala thr asp ile asn ala phe ser val gly ser gly gln thr tyr gly
421/141
                                         451/151
gtc gat gtg gtc ggg tat gac cgc acc cag gat gtc gcg gtg ctg.cag ctg cgc ggt gcc
val asp val val gly tyr asp arg thr gln asp val ala val leu gln leu arg gly ala
481/161
                                         511/171
ggt ggc etg ceg teg geg geg ate ggt gge gge gte geg gtt ggt gag eee gte gte geg
gly gly leu pro ser ala ala ile gly gly gly val ala val gly glu pro val val ala
541/181
                                         571/191
atg ggc aac agc ggt ggg cag ggc gga acg ccc cgt gcg gtg cct ggc agg gtc gcg
met gly asn ser gly gly gln gly gly thr pro arg ala val pro gly arg val val ala
601/201
                                         631/211
ctc ggc caa acc gtg cag gcg tcg gat tcg ctg acc ggt gcc gaa gag aca ttg aac ggg
leu gly gln thr val gln ala ser asp ser leu thr gly ala glu glu thr leu asn gly
661/221
                                         691/231
ttg atc cag ttc gat gcc gcg atc cag ccc ggt gat tcg ggc ggg ccc gtc gtc aac ggc
leu ile gln phe asp ala ala ile gln pro gly asp ser gly gly pro val val asn gly
721/241
                                         751/251
cta gga cag gtg gtc ggt atg aac acg gcc gcg tcc gat aac ttc cag ctg tcc cag ggt
leu gly gln val val gly met asn thr ala ala ser asp asn phe gln leu ser gln gly
781/261
                                         811/271
ggg cag gga ttc gcc att ccg atc ggg cag gcg atg gcg atc gcg ggc cag atc cga tcg
gly gln gly phe ala ile pro ile gly gln ala met ala ile ala gly gln ile arg ser
841/281
                                         871/291
ggt ggg ggg tca ccc acc gtt cat atc ggg cct acc gcc ttc ctc ggc ttg ggt gtt gtc
gly gly ser pro thr val his ile gly pro thr ala phe leu gly leu gly val val
901/301
                                         931/311
gac aac aac ggc aac ggc gca cga gtc caa cgc gtg gtc ggg agc gct ccg gcg gca agt
asp asn asn gly asn gly ala arg val gln arg val val gly ser ala pro ala ala ser
961/321
                                         991/331
ctc ggc atc tcc acc ggc gac gtg atc acc gcg gtc gac ggc gct ccg atc aac tcg gcc
leu gly ile ser thr gly asp val ile thr ala val asp gly ala pro ile asn ser ala
1021/341
                                         1051/351
acc gcg atg gcg gac gcg ctt aac ggg cat cat ccc ggt gac gtc atc tcg gtg acc tgg
thr ala met ala asp ala leu asm gly his his pro gly asp val ile ser val thr trp
1081/361
                                         1111/371
caa acc aag tog ggc ggc acg cgt aca ggg aac gtg aca ttg gcc gag gga ccc ccg gcc gln thr lys ser gly gly thr arg thr gly asn val thr leu ala glu gly pro pro ala
1141/381
tqa
OPA
```

SEQ ID N° 50F



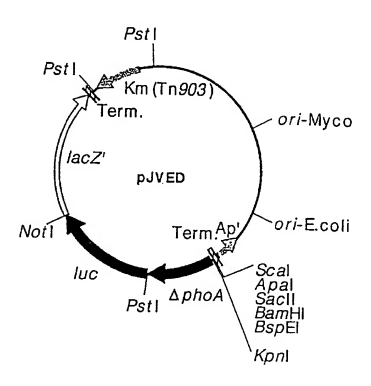


FIGURE 51A

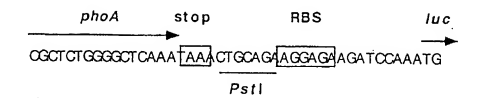


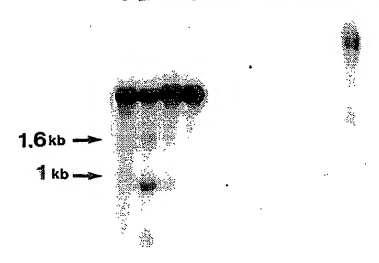
FIGURE 51B



. 182/185

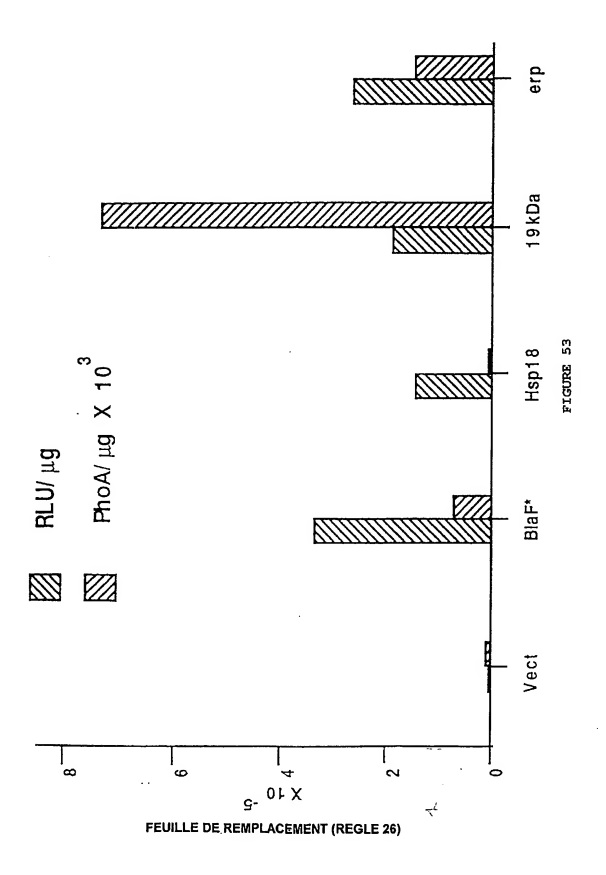
Expériences d'hybridation moléculaire d'une sonde spécifique du DP428 sur l'ADN génomique de différentes espèces de mycobactéries

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13



1: M. tuberculosis 2: M. bovis 3: BCG 4: M. africanum 5: cancelled 6: M. fortuitum 7: M. simiae 8: M. avium 9: M. chelonae 10: M. flavescens 11: M. gordonae 12: M. marinum 13: M. kansasii

FIGURE 52
FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



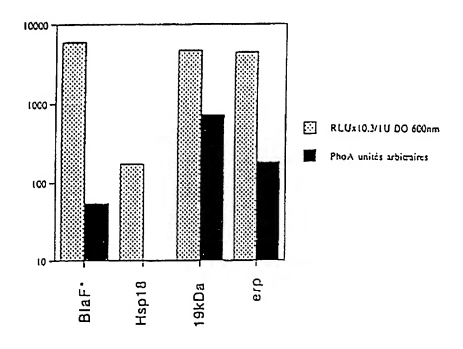
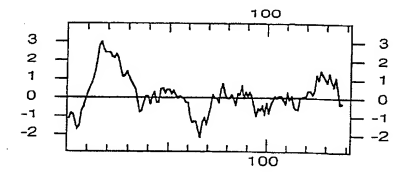
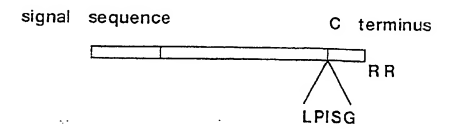


FIGURE 54





FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



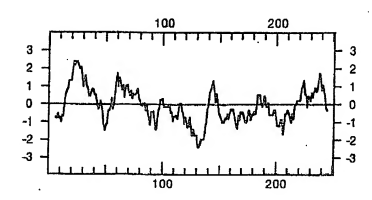
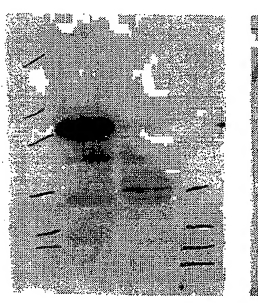


FIGURE 56



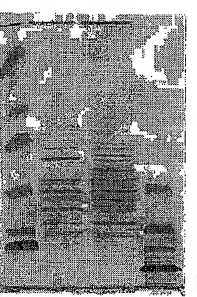


FIGURE 57A

FIGURE 57B

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

BEST AVAILABLE COPY